(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



# 

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 23. Juni 2005 (23.06.2005)

PCT

# (10) Internationale Veröffentlichungsnummer $WO\ 2005/056555\ A1$

(51) Internationale Patentklassifikation<sup>7</sup>: C07D 487/04, A01N 43/90 // (C07D 487/04, 239:00, 231:00)

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP2004/013930

(22) Internationales Anmeldedatum:

8. Dezember 2004 (08.12.2004)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

103 57 566.9 10. Dezember 2003 (10.12.2003) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BAYER CROPSCIENCE AKTIENGE-SELLSCHAFT [DE/DE]; Alfred-Nobel-Str. 50, 40789 Monheim (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): GEBAUER, Olaf [DE/DE]; Jesuitengasse 111, 50737 Köln (DE). HEINE-MANN, Ulrich [DE/DE]; Am Sonnenhang 1, 42799 Leichlingen (DE). HERRMANN, Stefan [DE/DE]; Virneburgstr. 4a, 40764 Langenfeld (DE). GAYER, Herbert [AT/DE]; Sandstr. 66, 40789 Monheim am Rhein (DE). HILLEBRAND, Stefan [DE/DE]; Lothringer Str. 22, 41462 Neuss (DE). ELBE, Hans-Ludwig [DE/DE]; Dasnöckel 59, 42329 Wuppertal (DE). EBBERT, Ronald [DE/DE]; Nikolaus-Kopernikus-Str. 13, 40789 Monheim (DE). WACHENDORFF-NEUMANN, Ulrike [DE/DE]; Oberer Markenweg 85, 56566 Neuwied (DE). DAHMEN, Peter [DE/DE]; Altebrückerstr. 61, 41470 Neuss (DE).

**KUCK, Karl-Heinz** [DE/DE]; Pastor-Löh-Str. 30 a, 40764 Langenfeld (DE).

(74) Gemeinsamer Vertreter: BAYER CROPSCIENCE AKTIENGESELLSCHAFT; Law and Patents, Patents and Licensing, 51368 Leverkusen (DE).

(81) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare nationale Schutzrechtsart): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare regionale Schutzrechtsart): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Veröffentlicht:

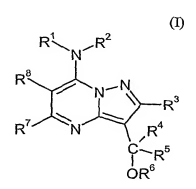
mit internationalem Recherchenbericht

 vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden Frist; Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen eintreffen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: PYRAZOLOPYRIMIDINES

(54) Bezeichnung: PYRAZOLOPYRIMIDINE



(57) Abstract: Novel pyrazolopyrimidines of formula (I), wherein  $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$ ,  $R^4$ ,  $R^5$ ,  $R^6$ ,  $R^7$  and  $R^8$  have meanings given in the description. Several methods for producing said products and for the use thereof against undesirable microorganisms are also disclosed.

(57) Zusammenfassung: Neue Pyrazolopyrimidine der Formel (I), in welcher R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup>, R<sup>5</sup>, R<sup>6</sup>, R<sup>7</sup> und R<sup>8</sup> die in der Beschreibung angegebenen Bedeutungen haben, mehrere Verfahren zur Herstellung dieser Stoffe und deren Verwendung zur Bekämpfung von unerwünschten Mikroorganismen.

10

15

#### **Pyrazolopyrimidine**

Die Erfindung betrifft Pyrazolopyrimidine, mehrere Verfahren zu deren Herstellung und deren Verwendung zur Bekämpfung von unerwünschten Mikroorganismen.

Es ist bereits bekannt geworden, dass bestimmte Pyrazolopyrimidine fungizide Eigenschaften besitzen (vergleiche DE-A 3 130 633 oder FR-A 2 794 745).

Da sich aber die ökologischen und ökonomischen Anforderungen an moderne Fungizide laufend erhöhen, beispielsweise was Wirkspektrum, Toxizität, Selektivität, Aufwandmenge, Rückstandsbildung und günstige Herstellbarkeit angeht, und außerdem z.B. Probleme mit Resistenzen auftreten können, besteht die ständige Aufgabe, neue Fungizide zu entwickeln, die zumindest in Teilbereichen Vorteile gegenüber den bekannten aufweisen.

Es wurden nun neue Pyrazolopyrimidine der Formel

in welcher

- R<sup>1</sup> für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Alkinyl, gegebenenfalls substituiertes Cycloalkyl oder für gegebenenfalls substituiertes Heterocyclyl steht,
  - R<sup>2</sup> für Wasserstoff oder Alkyl, steht, oder
  - R<sup>1</sup> und R<sup>2</sup> gemeinsam mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, für einen gegebenenfalls substituierten heterocyclischen Ring stehen,
- 20 R<sup>3</sup> für Wasserstoff, Halogen, gegebenenfalls substituiertes Alkyl oder gegebenenfalls substituiertes Cycloalkyl steht,
  - R<sup>4</sup> für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Cycloalkyl, gegebenenfalls substituiertes Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituiertes

10

Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Alkinyl oder gegebenenfalls substituiertes Benzyl steht,

- R<sup>5</sup> für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Cycloalkyl, gegebenenfalls substituiertes Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituiertes Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Alkinyl oder gegebenenfalls substituiertes Benzyl steht,
- R<sup>6</sup> für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Cycloalkyl, gegebenenfalls substituiertes Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituiertes Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Alkinyl oder gegebenenfalls substituiertes Benzyl steht, oder

R<sup>5</sup> und -OR<sup>6</sup> gemeinsam für einen Rest der Formel —O—(CH<sub>2</sub>)<sub>p</sub>—O— stehen, worin

p für ganze Zahlen von 1 bis 5 steht und

1 bis 3 Wasserstoffatome ersetzt sein können durch Methyl, Ethyl, Hydroxy, Methoxy, Ethoxy, Hydroxymethyl, Methoxymethyl oder Ethoxymethyl,

- 15 R<sup>7</sup> für Halogen, CN, gegebenenfalls substituiertes Alkoxy, gegebenenfalls substituiertes Alkylthio, gegebenenfalls substituiertes Akylsulfinyl, gegebenenfalls Alkylsulfonyl oder gegebenenfalls substituiertes Alkyl steht und
  - R<sup>8</sup> für gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

gefunden.

- Weiterhin wurde gefunden, dass sich Pyrazolopyrimidine der Formel (I) herstellen lassen, indem man
  - a) Pyrazolopyrimidine der Formel

$$R^{1}$$
 $R^{2}$ 
 $R^{3}$ 
 $R^{7}$ 
 $R^{4}$ 
 $R^{4}$ 
 $R^{3}$ 
 $R^{4}$ 
 $R^{4}$ 
 $R^{3}$ 
 $R^{4}$ 
 $R^{4}$ 
 $R^{5}$ 
 $R^{7}$ 
 $R^{7}$ 
 $R^{4}$ 
 $R^{7}$ 
 $R^{7$ 

15

20

in welcher

 ${\bf R}^1,\,{\bf R}^2,\,{\bf R}^3,\,{\bf R}^4,\,{\bf R}^7$  und  ${\bf R}^8$  die oben angegebenen Bedeutungen haben, entweder

α) mit Diisobutyl-aluminiumhydrid in Gegenwart von wässriger Ammoniumchlorid-Lösung sowie in Gegenwart eines organischen Verdünnungsmittels umsetzt, oder mit Natriumborhydrid in Gegenwart eines Verdünnungsmittels umsetzt,
oder

β) mit Grignard-Verbindungen der Formel

$$R^9 - Mg - X$$
 (III)

in welcher

R<sup>9</sup> für Alkyl, Alkoxyalkyl, Alkenyl, Alkinyl oder Benzyl steht und

X für Chlor, Brom oder Iod steht,

in Gegenwart eines Katalysators und in Gegenwart eines Verdünnungsmittels umsetzt,

und gegebenenfalls die nach der Variante ( $\alpha$ ) oder ( $\beta$ ) erhaltenen Pyrazolopyrimidine der Formel

$$R^{1}$$
 $R^{2}$ 
 $R^{8}$ 
 $R^{7}$ 
 $R^{7}$ 
 $R^{4}$ 
 $R^{5}$ 
 $R^{4}$ 
 $R^{5}$ 
 $R^{6}$ 
 $R^{1}$ 
 $R^{1}$ 
 $R^{2}$ 
 $R^{3}$ 
 $R^{5}$ 
 $R^{4}$ 
 $R^{5}$ 
 $R^{6}$ 

in welcher

R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup>, R<sup>5</sup>, R<sup>7</sup> und R<sup>8</sup> die oben angegebenen Bedeutungen haben, mit Verbindungen der Formel  $R^{10}-X^{1}$  (IV)

in welcher

R<sup>10</sup> für Alkyl, Cycloalkyl, Alkoxyalkyl, Alkenyl, Alkinyl oder Benzyl, jeweils gegebenenfalls substituiert, steht und

X1 für Chlor, Brom, Iod oder den Rest R10O-SO2-O- steht,

gegebenenfalls in Gegenwart einer Base und gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels umsetzt,

oder

## b) Pyrazolopyrimidine der Formel

$$R^{1}$$
 $R^{2}$ 
 $R^{8}$ 
 $R^{7}$ 
 $R^{7}$ 
 $R^{7}$ 
 $R^{4}$ 
 $R^{4}$ 
(Ia)

10

5

in welcher

R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup>, R<sup>7</sup> und R<sup>8</sup> die oben angegebenen Bedeutungen haben,

mit Diolen der Formel

$$HO-(CH_2)_p-OH$$
 (V)

15

20

in welcher

p für ganzen Zahlen von 1 bis 5 steht und

1 bis 3 Wasserstoffatome ersetzt sein können durch Methyl, Ethyl, Hydroxy, Methoxy, Ethoxy, Hydroxymethyl, Methoxymethyl oder Ethoxymethyl,

in Gegenwart eines Katalysators und gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels umsetzt. Schließlich wurde gefunden, dass sich die Pyrazolopyrimidine der Formel (I) sehr gut zur Bekämpfung von unerwünschten Mikroorganismen eignen. Sie zeigen vor allem eine starke fungizide Wirksamkeit und lassen sich sowohl im Pflanzenschutz als auch im Materialschutz verwenden.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können je nach Substitutionsmuster gegebenenfalls als Mischungen verschiedener möglicher isomerer Formen, insbesondere von Stereoisomeren, wie E-und Z-, threo- und erythro-, sowie optischen Isomeren, gegebenenfalls aber auch in Form von Tautomeren vorliegen. Ist R<sup>8</sup> an beiden Atomen, die der Bindungsstelle benachbart sind, ungleich substituiert, so können die betreffenden Verbindungen in einer besonderen Form der Stereoisomerie vorliegen, und zwar als Atropisomere.

Die erfindungsgemäßen Pyrazolopyrimidine sind durch die Formel (I) allgemein definiert. Bevorzugt sind diejenigen Stoffe der Formel (I), in denen

5

20

- R<sup>1</sup> für Alkyl mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen steht, das einfach bis fünffach, gleichartig oder verschieden substituiert sein kann durch Halogen, Cyano, Hydroxy, Alkoxy mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und/oder Cycloalkyl mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen, oder
- 15 R<sup>1</sup> für Alkenyl mit 2 bis 6 Kohlenstoffatomen steht, das einfach bis dreifach, gleichartig oder verschieden substituiert sein kann durch Halogen, Cyano, Hydroxy, Alkoxy mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und/oder Cycloalkyl mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen, oder
  - R<sup>1</sup> für Alkinyl mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen steht, das einfach bis dreifach, gleichartig oder verschieden substituiert sein kann durch Halogen, Cyano, Alkoxy mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und/oder Cycloalkyl mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen, oder
  - R<sup>1</sup> für Cycloalkyl mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen steht, das einfach bis dreifach, gleichartig oder verschieden substituiert sein kann durch Halogen und/oder Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, oder
- R<sup>1</sup> für gesättigtes oder ungesättigtes Heterocyclyl mit 5 oder 6 Ringgliedern und 1 bis 3

  Heteroatomen, wie Stickstoff, Sauerstoff und/oder Schwefel, steht, wobei das Heterocyclyl einfach oder zweifach substituiert sein kann durch Halogen, Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Cyano, Nitro und/oder Cycloalkyl mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen,
  - R<sup>2</sup> für Wasserstoff oder Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen steht, oder
- R<sup>1</sup> und R<sup>2</sup> gemeinsam mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, für einen gesättigten oder ungesättigten heterocyclischen Ring mit 3 bis 6 Ringgliedern stehen, wobei der Heterocyclus ein weiteres Stickstoff-, Sauerstoff- oder Schwefelatom als Ringglied ent-

halten kann und wobei der Heterocyclus bis zu dreifach substituiert sein kann durch Fluor, Chlor, Brom, Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und/oder Halogenalkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und 1 bis 9 Fluor- und/oder Chloratomen,

- für Wasserstoff, Fluor, Chlor, Brom, Iod, Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Halogenalkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und 1 bis 9 Halogenatomen oder für Cycloalkyl mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen steht,
  - für Wasserstoff, Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Halogenalkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen im Alkylteil, Cycloalkyl mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen, Alkoxyalkyl mit 1 oder 2 Kohlenstoffatomen im Alkoxyteil und 1 bis 4 Kohlenstoffatomen im Alkylteil, Alkenyl mit 2 bis 5 Kohlenstoffatomen, Alkinyl mit 2 bis 5 Kohlenstoffatomen oder Benzyl steht,
  - R<sup>5</sup> für Wasserstoff, Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Halogenalkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen im Alkylteil, Cycloalkyl mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen, Alkoxyalkyl mit 1 oder 2 Kohlenstoffatomen im Alkoxyteil und 1 bis 4 Kohlenstoffatomen im Alkylteil, Alkenyl mit 2 bis 5 Kohlenstoffatomen, Alkinyl mit 2 bis 5 Kohlenstoffatomen oder Benzyl steht,
  - R<sup>6</sup> für Wasserstoff, Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Alkoxyalkyl mit 1 oder 2 Kohlenstoffatomen im Alkoxyteil und 1 bis 4 Kohlenstoffatomen im Alkylteil, Alkenyl mit 2 bis 5 Kohlenstoffatomen, Alkinyl mit 2 bis 5 Kohlenstoffatomen oder Benzyl steht, oder
- 20 R<sup>5</sup> und -OR<sup>6</sup> gemeinsam für einen Rest der Formel —O—(CH<sub>2</sub>)<sub>p</sub>—O— stehen,

worin

10

15

30

p für 2, 3 oder 4 steht und

1 oder 2 Wasserstoffatome ersetzt sein können durch Methyl, Ethyl, Hydroxy, Methoxy, Ethoxy, Hydroxymethyl, Methoxymethyl oder Ethoxymethyl,

- 25 R<sup>7</sup> für Fluor, Chlor, Brom, CN, Methyl, Alkoxy mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Alkylthio mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Alkylsulfinyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen oder Alkylsulfonyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen steht, und
  - R<sup>8</sup> für Phenyl steht, das einfach bis vierfach, gleichartig oder verschieden substituiert sein kann durch Halogen, Cyclo, Nitro, Amino, Hydroxy, Formyl, Carboxy, Carbamoyl, Thiocarbamoyl;

10

jeweils geradkettiges oder verzweigtes Alkyl, Alkoxy, Alkylthio, Alkylsulfinyl oder Alkylsulfonyl mit jeweils 1 bis 6 Kohlenstoffatomen;

jeweils geradkettiges oder verzweigtes Alkenyl oder Alkenyl mit jeweils 2 bis 6 Kohlenstoffatomen;

jeweils geradkettiges oder verzweigtes Halogenalkyl, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio, Halogenalkylsulfinyl oder Halogenalkylsulfonyl mit jeweils 1 bis 6 Kohlenstoffatomen und 1 bis 13 gleichen oder verschiedenen Halogenatomen;

jeweils geradkettiges oder verzweigtes Halogenalkenyl oder Halogenalkenyloxy mit jeweils 2 bis 6 Kohlenstoffatomen und 1 bis 11 gleichen oder verschiedenen Halogenatomen;

jeweils geradkettiges oder verzweigtes Alkylamino, Dialkylamino, Alkylcarbonyl, Alkylcarbonyl, Alkylcarbonyloxy, Alkoxycarbonyl, Alkylsulfonyloxy, Hydroximinoalkyl oder Alkoximinoalkyl mit jeweils 1 bis 6 Kohlenstoffatomen in den einzelnen Alkylteilen;

Cycloalkyl mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen,

in 2,3-Position verknüpftes 1,3-Propandiyl, 1,4-Butandiyl, Methylendioxy (-O-CH<sub>2</sub>-O-) oder 1,2-Ethylendioxy (-O-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-O-), wobei diese Reste einfach bis mehrfach, gleichartig oder verschieden substituiert sein können durch Halogen, Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und/oder Halogenalkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und 1 bis 9 gleichen oder verschiedenen Halogenatomen.

- 20 Besonders bevorzugt sind diejenigen Pyrazolopyrimidine der Formel (I), in denen
  - R<sup>1</sup> für einen Rest der Formel

stehen

wobei # die Anknüpfungsstelle markiert,

R<sup>2</sup> für Wasserstoff, Methyl, Ethyl oder Propyl steht, oder

R<sup>1</sup> und R<sup>2</sup> gemeinsam mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, für Pyrrolidinyl, Piperidinyl, Morpholinyl, Thiomorpholinyl, Piperazinyl, 3,6-Dihydro-1(2H)-piperidinyl oder Tetrahydro-1(2H)-pyridazinyl stehen, wobei diese Reste durch 1 bis 3 Fluoratome, 1 bis 3 Methylgruppen und/oder Trifluormethyl substituiert sein können,

oder

5

10

R¹ und R² gemeinsam mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, für einen Rest der Formel

worin

R' für Wasserstoff oder Methyl steht,

R" für Methyl, Ethyl, Fluor, Chlor oder Trifluormethyl steht,

- m für die Zahlen 0, 1, 2 oder 3 steht, wobei R" für gleiche oder verschiedene Reste steht, wenn m für 2 oder 3 steht,
- R" für Methyl, Ethyl, Fluor, Chlor oder Trifluormethyl steht

und

25

- 5 n für die Zahlen 0, 1, 2 oder 3 steht, wobei R'" für gleiche oder verschiedene Reste steht, wenn n für 2 oder 3 steht,
  - R<sup>3</sup> für Wasserstoff, Fluor, Chlor, Brom, Iod, Methyl, Ethyl, Isopropyl, Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Trifluormethyl, 1-Trifluormethyl-2,2,2-trifluorethyl oder Heptafluorisopropyl steht,
- 10 R<sup>4</sup> für Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Propyl, Methoxymethyl, Methoxyethyl, Alkenyl mit 3 oder 4 Kohlenstoffatomen, Alkinyl mit 3 oder 4 Kohlenstoffatomen oder Benzyl steht,
  - R<sup>5</sup> für Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Propyl, Methoxymethyl, Methoxyethyl, Alkenyl mit 3 oder 4 Kohlenstoffatomen, Alkinyl mit 3 oder 4 Kohlenstoffatomen oder Benzyl steht,
- für Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Propyl, Methoxymethyl, Methoxyethyl, Alkenyl mit 3 oder 4 Kohlenstoffatomen, Alkinyl mit 3 oder 4 Kohlenstoffatomen oder Benzyl steht, oder
  - R<sup>5</sup> und -OR<sup>6</sup> gemeinsam für einen Rest der Formel —O—CH<sub>2</sub>—CH<sub>2</sub>—O— stehen, worin 1 oder 2 Wasserstoffatome ersetzt sein können durch Methyl, Ethyl, Hydroxy, Methoxy, Ethoxy, Hydroxymethyl, Methoxymethyl oder Ethoxymethyl,
- R<sup>7</sup> für Fluor, Chlor, Brom, CN, Methyl, Methoxy, Ethoxy, Methylthio, Methylsulfinyl oder 20 Methylsulfonyl steht, und
  - R<sup>8</sup> für Phenyl steht, das einfach bis dreifach, gleichartig oder verschieden substituiert sein kann durch

Fluor, Chlor, Brom, Cyano, Nitro, Formyl, Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl, n-, i-, s- oder t-Butyl, Allyl, Propargyl, Methoxy, Ethoxy, n- oder i-Propoxy, Methylthio, Ethylthio, n- oder i-Propylthio, Methylsulfinyl, Ethylsulfinyl, Methylsulfonyl, Ethylsulfonyl, Allyloxy, Propargyloxy, Trifluormethyl, Trifluorethyl, Difluormethoxy, Trifluormethoxy, Difluormethylthio, Trifluormethylthio, Trifluormethylthio, Trifluormethylsulfonyl, Trichlorethinyloxy, Trifluorethinyloxy, Chlorallyloxy, Iodpropargyloxy, Methylamino, Ethylamino, n- oder i-Propylamino,

10

15

20

- 10 -

Dimethylamino, Diethylamino, Acetyl, Propionyl, Acetyloxy, Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, Hydroximinomethyl, Methoximinomethyl, Ethoximinomethyl, Methoximinoethyl, Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl oder Cyclohexyl,

in 2,3-Position verknüpftes 1,3-Propandiyl, Methylendioxy (-O-CH<sub>2</sub>-O-) oder 1,2-Ethylendioxy (O-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-O), wobei diese Reste einfach oder mehrfach, gleichartig oder verschieden substituiert sein können durch Fluor, Chlor, Methyl, Ethyl, n-Propyl, und/oder Trifluormethyl.

Eine ganz besonders bevorzugte Gruppe erfindungsgemäßer Verbindungen sind Pyrazolopyrimidine der Formel (I), in denen

R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup>, R<sup>5</sup> und R<sup>6</sup> die zuvor angegebenen besonders bevorzugten Bedeutungen haben,

R<sup>7</sup> für Fluor, Chlor, Brom, CN, Methyl, Methoxy oder Methylthio steht und

R<sup>8</sup> für 2,4-, 2,5- oder 2,6-disubstituiertes Phenyl, oder 2-substituiertes Phenyl oder für 2,4,6-trisubstituiertes Phenyl steht, wobei als Substituenten diejenigen Reste in Frage kommen, die im Rahmen der Aufzählung der besonders bevorzugten Definitionen genannt wurden.

Die zuvor genannten Reste-Definitionen können untereinander in beliebiger Weise kombiniert werden. Außerdem können einzelne Definitionen entfallen.

Verwendet man 3-Formyl-5-chlor-6-(2-chlor-4-fluor-phenyl)-7-(4-methyl-piperidino)-pyrazolo-[1,5-a]pyrimidin als Ausgangsstoff und Natrium-borhydrid als Reaktionskomponente, so kann der Verlauf des erfindungsgemäßen Verfahrens (a, Variante  $\alpha$ ) durch das folgende Formelschema veranschaulicht werden.

Verwendet man 3-Methylcarbonyl-5-chlor-6-(2-chlor-4-fluor-phenyl)-7-(4-methyl-piperidino)-pyrazolo[1,5-a]pyrimidin als Ausgangsstoff und Methyl-magnesium-bromid als Reaktionskom-

10

ponente, so kann der Verlauf des erfindungsgemäßen Verfahrens (a, Variante  $\beta$ ) durch das folgende Formelschema veranschaulicht werden.

Verwendet man 3-Hydroxymethyl-5-chlor-6-(2-chlor-4-fluor-phenyl)-7-(2,2,2-trifluor-isopropyl-amino)-pyrazolo[1,5-a]pyrimidin als Ausgangsstoff und Methyliodid als Reaktionskomponente, so kann der Verlauf der zweiten Stufe des erfindungsgemäßen Verfahrens (a) durch das folgende Formelschema veranschaulicht werden.

Verwendet man 3-Formyl-5-chlor-6-(2-chlor-4-fluor-phenyl)-7-(3,3-dimethyl-but-2-yl-amino)-pyrazolo[1,5-a]pyrimidin als Ausgangsstoff und Butan-1,2-diol als Reaktionskomponente, so kann der Verlauf des erfindungsgemäßen Verfahrens (b) durch das folgende Formelschema veranschaulicht werden.

Die zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens (a) als Ausgangsstoffe benötigten Pyrazolopyrimidine sind durch die Formel (II) allgemein definiert. In dieser Formel haben R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup>, R<sup>7</sup> und R<sup>8</sup> vorzugsweise diejenigen Bedeutungen, die bereits im Zusammenhang mit der Beschreibung der erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel (I) für diese Reste als bevorzugt genannt wurden.

Die Pyrazolopyrimidine der Formel (II) lassen sich herstellen, indem man

c) Pyrazolopyrimidin-Derivate der Formel

$$R^{1}$$
 $N$ 
 $R^{2}$ 
 $R^{8}$ 
 $N$ 
 $N$ 
 $R^{3}$ 
 $R^{7}$ 
 $N$ 
 $CN$ 
 $(VI)$ 

in welcher

5

R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup>, R<sup>7</sup> und R<sup>8</sup> die oben angegebenen Bedeutungen haben, entweder

 mit Diisobutyl-aluminiumhydrid in Gegenwart von wässriger Ammonium-Lösung sowie in Gegenwart eines organischen Verdünnungsmittels umsetzt,

15 oder

β) mit Grignard-Verbindungen der Formel

$$R^9$$
-Mg-X (III)

in welcher

R<sup>9</sup> und X die oben angegebenen Bedeutungen haben,

in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Katalysators umsetzt,

oder

5

d) Pyrazolopyrimidine der Formel

·10 in welcher

 $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$ ,  $R^7$  und  $R^8$  die oben angegebenen Bedeutungen haben,

mit Säurehalogeniden der Formel

in welcher

15 R<sup>11</sup> für Alkyl, Alkoxyalkyl, Alkenyl, Alkiny oder Benzyl steht und

Hal für Chlor oder Brom steht,

oder

mit Säureanhydriden oder anderen aktivierten Carbonsäureserivaten der Formel

$$R^{12} - COX^1 \tag{IX}$$

20

in welcher

R<sup>12</sup> für Alkyl, Alkoxyalkyl, Alkenyl, Alkiny oder Benzyl steht und

jeweils in Gegenwart eines Katalysators und in Gegenwart eines Verdünnungsmittels umsetzt,

- 5 oder
  - e) Hydroxy-pyrazolopyrimidine der Formel

$$R^8$$
 $N$ 
 $N$ 
 $R^3$ 
 $(X)$ 

in welcher

R³ und R8 die oben angegebenen Bedeutungen haben,

mit Phosphoroxychlorid in Gegenwart von Dimethylformamid umsetzt und gegebenenfalls unter Zugabe von Phosphorpentachlorid nachreagieren lässt, und die dabei entstehenden Halogeno-pyrazolopyrimidine der Formel

$$R^8$$
 $N$ 
 $R^3$ 
 $CHO$ 
 $CHO$ 
 $(XI)$ 

in welcher

15 R<sup>3</sup> und R<sup>8</sup> die oben angegebenen Bedeutungen haben,

mit Aminen der Formel

$$R^1$$
  $R^2$  (XII)

in welcher

15

R<sup>1</sup> und R<sup>2</sup> die oben angegebenen Bedeutungen haben,

gegebenenfalls in Gegenwart eines Katalysators, gegebenenfalls in Gegenwart eines Säurebindemittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels.

Die bei der Durchführung des Verfahrens (c) als Ausgangsstoffe benötigten Pyrazolopyrimidin-Derivate der Formel (VI) lassen sich herstellen, indem man

### f) Halogen-pyrazolopyrimidine der Formel

$$\mathbb{R}^8$$
 $\mathbb{N}^{-N}$ 
 $\mathbb{R}^3$ 
 $\mathbb{R}^3$ 
 $\mathbb{R}^3$ 
 $\mathbb{R}^3$ 
 $\mathbb{R}^3$ 

in welcher

R<sup>3</sup> und R<sup>8</sup> die oben angegebenen Bedeutungen haben,

10 X<sup>2</sup> für Halogen steht und

Y<sup>1</sup> für Halogen steht,

mit Aminen der Formel

in welcher

R1 und R2 die oben angegebenen Bedeutungen haben,

gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels, gegebenenfalls in Gegenwart eines Katalysators und gegebenenfalls in Gegenwart eines Säureakzeptors, umsetzt,

und gegebenenfalls in einem zweiten Schritt die so erhaltenen Cyano-Verbindungen der Formel

$$R^{1}$$
 $R^{2}$ 
 $R^{8}$ 
 $N$ 
 $N$ 
 $R^{3}$ 
 $K^{2}$ 
 $K^{2}$ 
 $K^{2}$ 
 $K^{3}$ 
 $K^{2}$ 
 $K^{3}$ 
 $K^{4}$ 
 $K^{2}$ 
 $K^{3}$ 
 $K^{4}$ 
 $K^{2}$ 
 $K^{3}$ 
 $K^{4}$ 
 $K^{4$ 

in welcher

R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup>, R<sup>8</sup> und X<sup>2</sup> die oben angegebenen Bedeutungen haben,

mit Verbindungen der Formel

5  $R^{13}$ -Me (XIV)

in welcher

R<sup>13</sup> für gegebenenfalls substituiertes Alkoxy, gegebenenfalls substituiertes Alkylthio, gegebenenfalls substituiertes Alkylsulfinyl oder gegebenenfalls substituiertes Alkylsulfonyl steht und

Me für Natrium oder Kalium steht,

gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels umsetzt.

Die Halogen-pyrazolopyrimidine der Formel (XIII) sind bekannt oder lassen sich nach bekannten Methoden herstellen (vgl. DE-A 103 28 996 und PCT/EP 03/05159).

So erhält man Halogen-pyrazolo-pyrimidine der Formel (XIII), indem man

15 g) Dihydroxy-pyrazolopyrimidine der Formel

in welcher

R<sup>3</sup> und R<sup>8</sup> die oben angegebenen Bedeutungen haben,

mit Halogenierungsmitteln gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels umsetzt.

Die Dihydroxy-pyrazolopyrimidine der Formel (XV) lassen sich herstellen, indem man

#### (h) Aryl-malonester der Formel

$$R^8 \longrightarrow \begin{array}{c} COOR^{14} \\ COOR^{14} \end{array}$$
 (XVI)

5 in welcher

R<sup>8</sup> die oben angegebene Bedeutung hat und

R<sup>14</sup> für Alkyl steht,

mit Aminopyrazolen der Formel

$$H_{2}N$$
  $R^{3}$  (XVII)

in welcher

15

20

R<sup>3</sup> die oben angegebenen Bedeutungen hat,

gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart einer Base umsetzt.

Die bei der Durchführung des Verfahrens (h) als Ausgangsstoffe benötigten Aryl-malonester sind durch die Formel (XVI) allgemein definiert. In dieser Formel hat R<sup>8</sup> vorzugsweise diejenigen Bedeutungen, die bereits im Zusammenhang mit der Beschreibung der erfindungsgemäßen Stoffe der Formel (I) für diesen Rest als bevorzugt genannt wurden. R<sup>14</sup> steht vorzugsweise für Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffen, besonders bevorzugt für Methyl oder Ethyl.

Die Aryl-malonester der Formel (XVI) sind bekannt oder lassen sich nach bekannten Methoden herstellen (vgl. US-A 6 156 925).

Die Aminopyrazole der Formel (XVII) sind ebenfalls bekannt oder lassen sich nach bekannten Methoden herstellen.

10

15

20

25

30

Als Verdünnungsmittel kommen bei der Durchführung des Verfahrens (h) alle üblichen, inerten organischen Solventien in Betracht. Vorzugsweise verwendbar sind aliphatische, alicyclische oder aromatische Kohlenwasserstoffe, wie Petrolether, Hexan, Heptan, Cyclohexan, Methylcyclohexan, Benzol, Toluol, Xylol oder Decalin; halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie Chlorbenzol, Dichlorbenzol, Dichlorbenzol, Dichlormethan, Chloroform, Tetrachlormethan, Dichlorethan oder Trichlorethan; Ether, wie Diethylether, Diisopropylether, Methyl-t-butylether, Methyl-t-amylether, Dioxan, Tetrahydrofuran, 1,2-Dimethoxyethan, 1,2-Diethoxyethan oder Anisol; Nitrile, wie Acetonitril, Propionitril, n- oder i-Butyronitril oder Benzonitril; Amide, wie N,N-Dimethylformamid, N,N-Dimethylacetamid, N-Methylformanilid, N-Methylpyrrolidon oder Hexamethylphosphorsäuretriamid; Ester wie Essigsäuremethylester oder Essigsäureethylester; Sulfoxide, wie Dimethylsulfoxid; Sulfone, wie Sulfolan; Alkohole, wie Methanol, Ethanol, n- oder i-Propanol, n-, i-, sek- oder tert-Butanol, Ethandiol, Propan-1,2-diol, Ethoxyethanol, Methoxyethanol, Diethylenglykolmonomethylether, Diethylenglykolmonoethylether; Amine, wie Tri-n-butylamin oder Carbonsäuren, wie Essigsäure.

Als starke Basen kommen bei der Durchführung des Verfahrens (h) vorzugsweise Erdalkalimetalloder Alkalimetall-hydride oder -alkoholate sowie Alkalimetallamide in Frage. Beispielhaft genannt seien Natriumhydrid, Natrium-methylat, Natrium-ethylat und Kalium-tert.-butylat.

Bei der Durchführung des Verfahrens (h) sowie auch bei der Durchführung der anderen in dieser Patentanmeldung beschriebenen Verfahren arbeitet man im Allgemeinen unter Atmosphärendruck. Es ist aber auch möglich, unter erhöhtem Druck oder, -sofern keine leicht flüchtigen Reaktionskomponenten enthalten sind-, unter vermindertem Druck zu arbeiten.

Die Reaktionstemperaturen können bei der Durchführung des Verfahrens (h) jeweils innerhalb eines größeren Bereiches variiert werden. Bei Abwesenheit von Basen arbeitet man im Allgemeinen bei Temperaturen zwischen 100°C und 250°C, vorzugsweise zwischen 120°C und 200°C. Bei Anwesenheit von Basen arbeitet man im Allgemeinen bei Temperaturen zwischen 20°C und 120°C, vorzugsweise zwischen 20°C und 80°C.

Bei der Durchführung des Verfahrens (h) setzt man auf 1 Mol an Aryl-malonester der Formel (XVI) im Allgemeinen 1 bis 15 Mol, vorzugsweise 1 bis 8 Mol an Aminopyrazol der Formel (XVII) ein. Die Aufarbeitung erfolgt nach üblichen Methoden.

Als Halogenierungsmittel kommen bei der Durchführung des Verfahrens (g) alle üblichen Reagenzien in Betracht, die für einen Austausch von an Kohlenstoff gebundene Hydroxygruppen gegen Halogen geeignet sind. Vorzugsweise verwendbar sind Phosphortrichlorid, Phosphortribromid, Phosphorpentachlorid, Phosphoroxychlorid, Phospen, Thionylchlorid, Thionylbromid oder

WO 2005/056555 PCT/EP2004/013930

deren Gemische. Die entsprechenden Fluor-Verbindungen der Formel (XIII) lassen sich aus den Chlor- oder Brom-Verbindungen durch Umsetzung mit Kaliumfluorid herstellen.

- 19 -

Als Verdünnungsmittel kommen bei der Durchführung des Verfahrens (g) alle für derartige Halogenierungen üblichen organischen Solventien in Frage. Vorzugsweise verwendbar sind aliphatische, alicyclische oder aromatische Kohlenwasserstoffe, wie Petrolether, Hexan, Heptan, Cyclohexan, Methylcyclohexan, Benzol, Toluol, Xylol oder Decalin; halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie Chlorbenzol, Dichlorbenzol, Dichlormethan, Chloroform, Tetrachlormethan, Dichlorethan oder Trichlorethan.

5

10

15

20

25

30

Als Verdünnungsmittel kann aber auch das Halogenierungsmittel selbst oder ein Gemisch aus Halogenierungsmittel und einem der genannten Verdünnungsmittel dienen.

Die Reaktionstemperaturen können bei der Durchführung des Verfahrens (g) innerhalb eines größeren Bereiches variiert werden. Im Allgemeinen arbeitet man bei Temperaturen zwischen 20°C und 150°C, vorzugsweise zwischen 40°C und 120°C.

Bei der Durchführung des Verfahrens (g) setzt man auf 1 Mol an Dihydroxy-pyrazolopyrimidin der Formel (XV) jeweils einen Überschuss an Halogenierungsmittel ein. Die Aufarbeitung erfolgt nach üblichen Methoden.

Die bei der Durchführung des Verfahrens (f) als Ausgangsstoffe benötigten Halogen-pyrazolopyrimidine sind durch die Formel (XIII) allgemein definiert. In dieser Formel haben R³ und R8 vorzugsweise diejenigen Bedeutungen, die bereits im Zusammenhang mit der Beschreibung der erfindungsgemäßen Stoffe der Formel (I) für diese Reste als bevorzugt genannt wurden. X² und Y¹ stehen jeweils vorzugsweise für Fluor, Chlor oder Brom, besonders bevorzugt für Fluor oder Chlor.

Die bei der Durchführung des Verfahrens (f) als Reaktionskomponenten benötigten Amine sind durch die Formel (XII) allgemein definiert. In dieser Formel haben R<sup>1</sup> und R<sup>2</sup> vorzugsweise diejenigen Bedeutungen, die bereits im Zusammenhang mit der Beschreibung der erfindungsgemäßen Stoffe der Formel (I) für diese Reste als bevorzugt genannt wurden.

Die im zweiten Schritt des Verfahrens (f) als Reaktionskomponenten benötigten Verbindungen sind durch die Formel (XIV) allgemein definiert. In dieser Formel steht R<sup>13</sup> vorzugsweise für Alkoxy mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Alkylsulfinyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Alkylsulfinyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen oder Alkylsulfonyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen. Me steht auch vorzugsweise für Natrium oder Kalium.

Besonders bevorzugt sind Verbindungen der Formel (XIV), in denen R<sup>13</sup> für Methoxy, Ethoxy, Methylthio, Methylsulfinyl oder Methylsulfonyl steht und Me für Natrium oder Kalium steht.

Die Amine der Formel (XII) und auch die Verbindungen der Formel (XIV) sind bekannt oder lassen sich nach bekannten Methoden herstellen.

Als Verdünnungsmittel kommen bei der Durchführung der ersten Stufe des Verfahrens (f) alle üblichen inerten organischen Solventien in Betracht. Vorzugsweise verwendbar sind halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie beispielsweise Chlorbenzol, Dichlorbenzol, Dichlormethan, Chloroform, Tetrachlormethan, Dichlorethan oder Trichlorethan; Ether, wie Diethylether, Diisopropylether, Methyl-t-butylether, Methyl-t-amylether, Dioxan, Tetrahydrofuran, 1,2-Dimethoxyethan, 1,2-Diethoxyethan oder Anisol; Nitrile, wie Acetonitril, Propionitril, n- oder i-Butyronitril oder Benzonitril; Amide, wie N,N-Dimethylformamid, N,N-Dimethylacetamid, N-Methylformanilid, N-Methylpyrrolidon oder Hexamethylphosphorsäuretriamid; Ester wie Essigsäuremethylester oder Essigsäureethylester; Sulfoxide, wie Dimethylsulfoxid; Sulfone, wie Sulfolan.

Als Säureakzeptoren kommen bei der Durchführung der ersten Stufe des Verfahrens (f) alle für derartige Umsetzungen üblichen anorganischen oder organischen Basen in Frage. Vorzugsweise verwendbar sind Erdalkalimetall- oder Alkalimetallhydride, -hydroxide, -amide, -alkoholate, -acetate, -carbonate oder -hydrogencarbonate, wie beispielsweise Natriumhydrid, Natriumamid, Lithium-diisopropylamid, Natrium-methylat, Natrium-ethylat, Kalium-tert.-butylat, Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid, Natriumacetat, Kaliumacetat, Calciumacetat, Natriumcarbonat, Kaliumcarbonat, Kaliumhydrogencarbonat und Natriumhydrogencarbonat, und außerdem AmmoniumVerbindungen wie Ammoniumhydroxid, Ammoniumacetat und Ammoniumcarbonat, sowie tertiäre Amine, wie Trimethylamin, Triethylamin, Tributylamin, N,N-Dimethylanilin, N,N-Dimethylaminopyridin, Diazabicyclooctan (DABCO), Diazabicyclononen (DBN) oder Diazabicycloundecen (DBU).

15

20

25

Als Katalysatoren kommen bei der Durchführung der ersten Stufe des Verfahrens (f) alle für derartige Umsetzungen üblichen Reaktionsbeschleuniger in Betracht. Vorzugsweise verwendbar sind Fluoride wie Natriumfluorid, Kaliumfluorid oder Ammoniumfluorid.

Die Reaktionstemperaturen können bei der Durchführung der ersten Stufe des Verfahrens (f) in einem größeren Bereich variiert werden. Im Allgemeinen arbeitet man bei Temperaturen zwischen 0°C und 150°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 0°C und 80°C.

Bei der Durchführung der ersten Stufe des Verfahrens (f) setzt man auf 1 Mol an Halogenpyrazolopyrimidin der Formel (XIII) im Allgemeinen 0,5 bis 10 Mol, vorzugsweise 0,8 bis 2 Mol an Amin der Formel (XII) ein. Die Aufarbeitung erfolgt nach üblichen Methoden.

-21 -

Die bei der Durchführung der zweiten Stufe des Verfahrens (f) kommen als Verdünnungsmittel alle üblichen, inerten organischen Solventien in Betracht. Vorzugsweise verwendbar sind halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie beispielsweise Chlorbenzol, Dichlorbenzol, Dichlormethan, Chloroform, Tetrachlormethan, Dichlorethan oder Trichlorethan; Ether, wie Diethylether, Diisopropylether, Methyl-t-butylether, Methyl-t-amylether, Dioxan, Tetrahydrofuran, 1,2-Dimethoxyethan, 1,2-Diethoxyethan oder Anisol; Nitrile, wie Acetonitril, Propionitril, n- oder i-Butyronitril oder Benzonitril; Amide, wie N,N-Dimethylformamid, N,N-Dimethylacetamid, N-Methylformanilid, N-Methylpyrrolidon oder Hexamethylphosphorsäuretriamid; Ester wie Essigsäuremethylester oder Essigsäureethylester; Sulfoxide, wie Dimethylsulfoxid; Sulfone, wie Sulfolan.

Auch bei der Durchführung der zweiten Stufe des Verfahrens (f) können die Reaktionstemperaturen in einem größeren Bereich variiert werden. Im Allgemeinen arbeitet man bei Temperaturen zwischen 0°C und 150°C, vorzugsweise zwischen 20°C und 100°C.

Bei der Durchführung der zweiten Stufe des Verfahrens (f) setzt man die jeweilige Cyano-Verbindung der Formel (VIa) mit einer äquivalenten Menge oder mit einem Überschuss an einer Verbindung der Formel (XIV) um. Die Aufarbeitung erfolgt nach üblichen Methoden.

Bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens (a, Variante β) und des Verfahrens (c, Variante β) als Reaktionskomponenten benötigten Grignard-Verbindungen sind durch die Formel (III) allgemein definiert. In dieser Formel steht R<sup>9</sup> vorzugsweise für Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Alkoxyalkyl mit 1 oder 2 Kohlenstoffatomen im Alkoxyteil und 1 bis 4 Kohlenstoffatomen im Alkylteil, Alkenyl mit 2 bis 5 Kohlenstoffatomen, Alkinyl mit 2 bis 5 Kohlenstoffatomen oder Benzyl. X steht auch vorzugsweise für Chlor, Brom oder Iod.

- Besonders bevorzugt sind diejenigen Verbindungen der Formel (III), in denen
  - R<sup>9</sup> für Methyl, Ethyl, Propyl, Methoxymethyl, Methoxyethyl, Alkenyl mit 3 oder 4 Kohlenstoffatomen, Alkinyl mit 3 oder 4 Kohlenstoffatomen oder Benzyl steht und
  - X für Chlor, Brom oder Iod steht.

5

10

15

20

25

Die Grignard-Verbindungen der Formel (III) sind bekannt oder lassen sich nach bekannten 30 Methoden herstellen.

Als Verdünnungsmittel kommen bei der Durchführung des Verfahrens (c, Variante α) alle üblichen inerten, organischen Solventien in Frage. Vorzugsweise verwendbar sind aliphatische oder aromatische, gegebenenfalls halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie Toluol, Dichlormethan, Chloroform oder Tetrachlorkohlenstoff.

- 22 -

5 Die Reaktionstemperaturen können bei der Durchführung des Verfahrens (c, Variante  $\alpha$ ) innerhalb eines bestimmten Bereiches variiert werden. Im Allgemeinen arbeitet man bei Temperaturen zwischen -80°C und +20°C, vorzugsweise zwischen -60°C und +10°C.

10

15

20

Bei der Durchführung des Verfahrens (c, Variante α) setzt man auf 1 Mol an Pyrazolopyrimidin der Formel (VI) im Allgemeinen eine äquivalente Menge oder auch einen Überschuss, vorzugsweise 1,1 bis 1,2 Mol an Di-isobutyl-aluminiumhydrid ein und fügt anschließend einen Überschuss an wässriger Ammoniumchlorid-Lösung hinzu. Die Aufarbeitung erfolgt nach üblichen Methoden. Im Allgemeinen verfährt man in der Weise, dass man das Reaktionsgemisch ansäuert, die organische Phase abtrennt, die wässrige Phase mit einem mit Wasser wenig mischbaren organischen Solvens extrahiert, die vereinigten organischen Phasen wäscht, trocknet und unter vermindertem Druck einengt.

Als Katalysatoren kommen bei der Durchführung des Verfahrens (c, Variante β) alle für Grignard-Reaktionen üblichen Reaktionsbeschleuniger in Betracht. Beispielsweise genannt seien Kaliumiodid und Iod.

Als Verdünnungsmittel kommen bei der Durchführung des Verfahrens (c, Variante β) alle für derartige Umsetzungen üblichen, inerten organischen Solventien in Frage. Vorzugsweise verwendbar sind Ether, wie Diethylether, Dioxan oder Tetrahydrofuran, außerdem aromatische Kohlenwasserstoffe, wie Toluol, und auch Gemische aus Ethern und aromatischen Kohlenwasserstoffen, wie Toluol/Tetrahydrofuran.

Die Reaktionstemperaturen können bei der Durchführung des Verfahrens (c, Variante β) in einem 25 bestimmten Bereich variiert werden. Im Allgemeinen arbeitet man bei Temperaturen zwischen -20°C und +100°C, vorzugsweise zwischen 0°C und 80°C.

Bei der Durchführung des Verfahrens (c, Variante β) setzt man auf 1 Mol an Pyrazolopyrimidin-Derivate der Formel (VI) im Allgemeinen 2 bis 3 Mol an Grignard-Verbindung der Formel (III) ein. Anschließend erfolgt eine wässrige Aufarbeitung nach üblichen Methoden.

Pyrazolopyrimidine der Formel (II) lassen sich auch nach den Verfahren (d) und (e) herstellen. 30

- 23 -

Die bei der Durchführung des Verfahrens (d) als Ausgangsstoffe benötigte Pyrazolopyrimidine sind durch die Formel (VII) allgemein definiert. In dieser Formel haben R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup>, R<sup>7</sup> und R<sup>8</sup> vorzugsweise diejenigen Bedeutungen, die bereits im Zusammenhang mit der Beschreibung der erfindungsgemäßen Stoffe der Formel (I) für diese Reste als bevorzugt genannt wurden.

5 Die Pyrazolopyrimidine der Formel (VII) sind bekannt oder lassen sich nach bekannten Methoden herstellen.

Die bei der Durchführung des Verfahrens (d) als Reaktionskomponenten benötigten aktivierten Carbonsäurederivate, wie Säurehalogenide und Säureanyhdride sind durch die Formeln (VIII) und (IX) allgemein definiert. In der Formel (VIII) steht R<sup>11</sup> vorzugsweise für Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Alkoxyalkyl mit 1 oder 2 Kohlenstoffatomen im Alkoxyteil und 1 bis 4 Kohlenstoffatomen in Alkylteil, Alkenyl mit 2 bis 5 Kohlenstoffatomen, Alkinyl mit 2 bis 5 Kohlenstoffatomen oder für Benzyl. Hal steht auch vorzugsweise für Chlor oder Brom.

Besonders bevorzugt sind Säurehalogenide der Formel (VIII), in denen

 $R^{11}$ für Methyl, Ethyl, Propyl, Methoxymethyl, Methoxyethyl, Alkenyl mit 3 oder 4 Kohlenstoffatomen, Alkinyl mit 3 oder 4 Kohlenstoffatomen oder für Benzyl steht

und

10

15

Hal für Chlor oder Brom steht.

Als aktiviertes Carbonsäurederivat der Formel (IX) ist bevorzugt beispielsweise das kommerziell

In der Formel (IX) steht R<sup>12</sup> vorzugsweise für Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, besonders 20 bevorzugt für Methyl, Ethyl oder Propyl.

Sowohl die Säurehalogenide der Formel (VIII) als auch die Säureanhydride der Formel (IX) sind bekannt oder lassen sich nach bekannten Methoden herstellen.

Als Katalysatoren kommen bei der Durchführung des Verfahrens (d) alle für Friedel-Crafts-25 Reaktionen üblicherweise verwendbaren Reaktionsbeschleuniger in Betracht. Vorzugsweise verwendbar sind Lewis-Säuren, wie Aluminium-trichlorid, Aluminium-tribromid und Eisen(III) chlorid.

Als Verdünnungsmittel kommen bei der Durchführung des Verfahrens (d) alle für derartige Friedel-Crafts-Reaktionen üblichen, inerten organischen Solventien in Frage. Vorzugsweise verwendar sind Ether, wie Diethylether, Methyl-tert-butylether, Dioxan und Tetrahydrofuran, sowie auch Schwefelkohlenstoff.

Die Reaktionstemperaturen können bei der Durchführung des Verfahrens (d) in einem bestimmten Bereich variiert werden. Im Allgemeinen arbeitet man bei Temperaturen zwischen -10°C und +100°C, vorzugsweise zwischen 0°C und 60°C.

10

15

25

Bei der Durchführung des Verfahrens (d) setzt man auf 1 mol an Pyrazolopyrimidin der Formel (VII) im Allgemeinen 1 bis 5 mol, vorzugsweise 1 bis 2 mol an Säurehalogenid der Formel (VIII) und 1,1 bis 5 mol, vorzugsweise 1,1 bis 3 mol an Katalysator, beziehungsweise 1 bis 5 mol, vorzugsweise 1 bis 2 mol an Säureanhydrid der Formel (IX) und 2,1 bis 6 mol, vorzugsweise 2,1 bis 4 mol an Katalysator ein. Man verfährt im Allgemeinen in der Weise, dass man die Reaktionskomponenten zunächst bei niedriger Temperatur zusammengibt und nach dem Abklingen der anfangs heftigen Reaktion allmählich bis auf Rückflusstemperatur erhitzt. Die Aufarbeitung erfolgt nach üblichen Methoden.

Die bei der Durchführung des Verfahrens (e) als Ausgangsstoffe benötigten Hydroxy-pyrazolopyrimidine sind durch die Formel (X) allgemein definiert. In diese Formel haben R³ und R8 vorzugsweise diejenigen Bedeutungen, die bereits im Zusammenhang mit der Beschreibung der erfindungsgemäßen Stoffe der Formel (I) für diese Reste als bevorzugt genannt wurden.

Die Hydroxy-pyrazolopyrimidine der Formel (X) lassen sich nach dem Verfahren (h) herstellen, wenn man Aminopyrazole der Formel (XVII) einsetzt, die statt der CN-Gruppe ein Wasserstoffatom tragen.

Die erste Stufe des Verfahrens (e) wird unter den Bedingungen der Vilsmeier-Formylierung mit Hilfe von Phosphoroxychlorid in Gegenwart von Dimethylformamid durchgeführt. Dabei kann auch Phosphorpentachlorid als Chlorierungsmittel hinzugefügt werden.

Die Reaktionstemperaturen können bei der Durchführung der ersten Stufe des Verfahrens (e) in einem größeren Bereich variiert werden. Im Allgemeinen arbeitet man bei Temperaturen zwischen -10°C und +150°C, vorzugsweise zwischen 0°C und 120°C.

Bei der Durchführung der ersten Stufe des Verfahrens (e) setzt man auf 1 mol an Hydroxypyrazolopyrimidin der Formel (X) im Allgemeinen 2 bis 5 mol an Dimethylformamid, 5 bis 15 mol
Phosphoroxychlorid und gegebenenfalls 0 bis 2 mol Phosphorpentachlorid ein. Die Aufarbeitung
erfolgt nach üblichen Methoden.

10

15

PCT/EP2004/013930 - 25 -

Bei der Durchführung der zweiten Stufe des Verfahrens (e) kommen die Amine der Formel (XII) sowie diejenigen Katalysatoren, Säurebindemittel und Verdünnungsmittel in Betracht, die bereits im Zusammenhang mit der Beschreibung des Verfahrens (f) genannt wurden. Auch die Reaktionstemperaturen und die übrigen Umsetzungsbedingungen entsprechen denjenigen, die im Falle des Verfahrens (f) angewandt werden.

Die bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens (a) weiterhin als Reaktions-komponenten benötigten Verbindungen sind durch die Formel (IV) allgemein definiert. In dieser Formel steht R<sup>10</sup> vorzugsweise für Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Alkoxyalkyl mit 1 oder 2 Kohlenstoffatomen im Alkoxyteil und 1 bis 4 Kohlenstoffatomen im Alkylteil, Alkenyl mit 2 bis 5 Kohlenstoffatomen, Alkinyl mit 2 bis 5 Kohlenstoffatomen oder Benzyl. X¹ steht vorzugsweise für Chlor, Brom, Iod oder den Rest der Formel R<sup>10</sup>O-SO<sub>2</sub>-O, worin R<sup>10</sup> die zuvor als bevorzugt angegebenen Bedeutungen hat.

Besonders bevorzugt sind diejenigen Verbindungen der Formel (IV), in denen

- R<sup>10</sup> für Methyl, Ethyl, Propyl, Methoxymethyl, Methoxyethyl, Alkenyl mit 3 oder 4 Kohlenstoffatomen, Alkinyl mit 3 oder 4 Kohlenstoffatomen oder für Benzyl steht und
  - X<sup>1</sup> für Chlor, Brom, Iod oder den Rest der Formel R<sup>10</sup>O-SO<sub>2</sub>-O steht, worin R<sup>10</sup> die zuvor als besonders bevorzugt angegebenen Bedeutungen hat.

Die Verbindungen der Formel (IV) sind bekannt oder lassen sich nach bekannten Methoden herstellen.

- Verwendet man bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens (a, Variante α) in der ersten Stufe Di-isobutyl-aluminiumhydrid als Reduktionsmittel, so arbeitet man zweckmäßigerweise unter den Bedingungen, die bereits im Zusammenhang mit der Beschreibung des Verfahrens (c, Variante α) erwähnt wurden.
- Verwendet man bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens (a, Variante α) in der ersten Stufe Natriumborhydrid als Reduktionsmittel, so verwendet man als Verdünnungsmittel im Allgemeinen Alkohole, vorzugsweise Methanol, Ethanol oder Isopropanol.

Bei der Reduktion mit Natriumborhydrid können die Reaktionstemperaturen innerhalb eines bestimmten Bereiches variiert werden. Im Allgemeinen arbeitet man bei Temperaturen zwischen 0°C und 70°C, vorzugsweise zwischen 0°C und 50°C.

15

20

25

Bei der Durchführung der Reduktion mit Natriumborhydrid setzt man auf 1 Mol an Pyrazolopyrimidin der Formel (II) eine äquivalente Menge oder auch einen Überschuss an Natriumborhydrid ein. Die Aufarbeitung erfolgt wiederum nach üblichen Methoden.

Bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens (a, Variante β) arbeitet man unter den Bedingungen, die bereits im Zusammenhang mit der Beschreibung des Verfahrens (c, Variante β) erwähnt wurden.

Als Verdünnungsmittel kommen bei der Durchführung der zweiten Stufe des erfindungsgemäßen Verfahrens (a) alle üblichen, inerten organischen Solventien in Betracht. Vorzugsweise verwendbar sind Ether, wie Dioxan oder Tetrahydrofuran, und außerdem Nitrile, wie Acetonitril.

Die Temperaturen können bei der Durchführung der zweiten Stufe des erfindungsgemäßen Verfahrens (a) innerhalb eines größeren Bereiches variiert werden. Im Allgemeinen arbeitet man bei Temperaturen zwischen 0°C und 100°C, vorzugsweise zwischen 20°C und 80°C.

Bei der Durchführung der zweiten Stufe des erfindungsgemäßen Verfahrens (a) setzt man auf 1 Mol an Pyrazolopyrimidin der Formel (Ia) im Allgemeinen 1 bis 2 Mol, vorzugsweise 1 bis 1,5 Mol an Verbindung der Formel (IV) ein. Die Aufarbeitung erfolgt wiederum nach üblichen Methoden.

Die bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens (b) als Ausgangssubstanzen benötigten Pyrazolopyrimidine sind durch die Formel (Ia) allgemein definiert. In dieser Formel haben R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup>, R<sup>7</sup> und R<sup>8</sup> vorzugsweise diejenigen Bedeutungen, die bereits im Zusammenhang mit der Beschreibung der erfindungsgemäßen Stoffe der Formel (I) für diese Reste als bevorzugt genannt wurden.

Bei den Pyrazolopyrimidinen der Formel (Ia) handelt es sich um erfindungsgemäße Substanzen, die sich nach dem erfindungsgemäßen Verfahren (a) herstellen lassen.

Die bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens (b) als Reaktionskomponenten benötigten Diole sind durch die Formel (V) definiert. Bevorzugt sind Diole der Formel (V), in denen

#### p für 2, 3 oder 4 steht und

1 oder 2 Wasserstoffatome durch Methyl, Ethyl, Hydroxy, Methoxy, Ethoxy, Hydroxymethyl, Methoxymethyl oder Ethoxymethyl ersetzt sein können.

Besonders bevorzugt sind Diole der Formel (V), in denen

#### p für 2 steht und

5

10

15

1 oder 2 Wasserstoffatome durch Methyl, Ethyl, Hydroxy, Methoxy, Ethoxy, Hydroxymethyl, Methoxymethyl oder Ethoxymethyl ersetzt sein können.

Als Katalysatoren kommen bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens (b) alle für derartige Umsetzungen üblichen Reaktionsbeschleuniger in Frage. Vorzugsweise verwendbar sind saure Katalysatoren, wie verdünnte Salzsäure oder verdünnte Schwefelsäure, außerdem p-Toluolsulfonsäure.

Als Verdünnungsmittel können bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens (b) alle üblichen, inerten, organischen Solventien verwendet werden. Vorzugsweise verwendbar sind Ether, wie Diethylether, Tetrahydrofuran oder Dioxan, Nitrile, wie Acetonitril, oder aromatische Kohlenwasserstoffe, wie Toluol. Außerdem können auch die Diole selbst als Lösungsmittel fungieren.

Die Temperaturen können bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens (b) innerhalb eines bestimmten Bereiches variiert werden. Im Allgemeinen arbeitet man bei Temperaturen zwischen 0°C und 150°C, vorzugsweise zwischen 20°C und 120°C.

Bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens (b) setzt man auf 1 Mol an Pyrazolopyrimidin der Formel (Ia) im Allgemeinen einen Überschuss an Diol der Formel (V) ein. Die Aufarbeitung erfolgt nach üblichen Methoden.

Die erfindungsgemäßen Stoffe weisen eine starke mikrobizide Wirkung auf und können zur Bekämpfung von unerwünschten Mikroorganismen, wie Fungi und Bakterien, im Pflanzenschutz und im Materialschutz eingesetzt werden.

Fungizide lassen sich Pflanzenschutz zur Bekämpfung von Plasmodiophoromycetes, Oomycetes, Chytridiomycetes, Zygomycetes, Ascomycetes, Basidiomycetes und Deuteromycetes einsetzen.

Bakterizide lassen sich im Pflanzenschutz zur Bekämpfung von Pseudomonadaceae, Rhizobiaceae,
Enterobacteriaceae, Corynebacteriaceae und Streptomycetaceae einsetzen.

Beispielhaft aber nicht begrenzend seien einige Erreger von pilzlichen und bakteriellen Erkrankungen, die unter die oben aufgezählten Oberbegriffe fallen, genannt:

Xanthomonas-Arten, wie beispielsweise Xanthomonas campestris pv. oryzae; Pseudomonas-Arten, wie beispielsweise Pseudomonas syringae pv. lachrymans;

30 Erwinia-Arten, wie beispielsweise Erwinia amylovora;

WO 2005/056555 PCT/EP2004/013930

- 28 -

Pythium-Arten, wie beispielsweise Pythium ultimum;

Phytophthora-Arten, wie beispielsweise Phytophthora infestans;

Pseudoperonospora-Arten, wie beispielsweise Pseudoperonospora humuli oder

Pseudoperonospora cubensis;

5 Plasmopara-Arten, wie beispielsweise Plasmopara viticola;

Bremia-Arten, wie beispielsweise Bremia lactucae;

Peronospora-Arten, wie beispielsweise Peronospora pisi oder P. brassicae;

Erysiphe-Arten, wie beispielsweise Erysiphe graminis:

Sphaerotheca-Arten, wie beispielsweise Sphaerotheca fuliginea;

Podosphaera-Arten, wie beispielsweise Podosphaera leucotricha;

Venturia-Arten, wie beispielsweise Venturia inaequalis;

Pyrenophora-Arten, wie beispielsweise Pyrenophora teres oder P. graminea

(Konidienform: Drechslera, Syn: Helminthosporium);

Cochliobolus-Arten, wie beispielsweise Cochliobolus sativus

15 (Konidienform: Drechslera, Syn: Helminthosporium);

Uromyces-Arten, wie beispielsweise Uromyces appendiculatus;

Puccinia-Arten, wie beispielsweise Puccinia recondita:

Sclerotinia-Arten, wie beispielsweise Sclerotinia sclerotiorum;

Tilletia-Arten, wie beispielsweise Tilletia caries;

Ustilago-Arten, wie beispielsweise Ustilago nuda oder Ustilago avenae;

Pellicularia-Arten, wie beispielsweise Pellicularia sasakii;

Pyricularia-Arten, wie beispielsweise Pyricularia oryzae;

Fusarium-Arten, wie beispielsweise Fusarium culmorum;

Botrytis-Arten, wie beispielsweise Botrytis cinerea;

25 Septoria-Arten, wie beispielsweise Septoria nodorum;

Leptosphaeria-Arten, wie beispielsweise Leptosphaeria nodorum;

Cercospora-Arten, wie beispielsweise Cercospora canescens;

Alternaria-Arten, wie beispielsweise Alternaria brassicae;

Pseudocercosporella-Arten, wie beispielsweise Pseudocercosporella herpotrichoides.

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffe weisen auch eine sehr gute stärkende Wirkung in Pflanzen auf. Sie eignen sich daher zur Mobilisierung pflanzeneigener Abwehrkräfte gegen Befall durch unerwünschte Mikroorganismen.

Unter pflanzenstärkenden (resistenzinduzierenden) Stoffen sind im vorliegenden Zusammenhang solche Substanzen zu verstehen, die in der Lage sind, das Abwehrsystem von Pflanzen so zu

WO 2005/056555 PCT/EP2004/013930

stimulieren, dass die behandelten Pflanzen bei nachfolgender Inokulation mit unerwünschten Mikroorganismen weitgehende Resistenz gegen diese Mikroorganismen entfalten.

- 29 -

Unter unerwünschten Mikroorganismen sind im vorliegenden Fall phytopathogene Pilze, Bakterien und Viren zu verstehen. Die erfindungsgemäßen Stoffe können also eingesetzt werden, um Pflanzen innerhalb eines gewissen Zeitraumes nach der Behandlung gegen den Befall durch die genannten Schaderreger zu schützen. Der Zeitraum, innerhalb dessen Schutz herbeigeführt wird, erstreckt sich im Allgemeinen von 1 bis 10 Tage, vorzugsweise 1 bis 7 Tage nach der Behandlung der Pflanzen mit den Wirkstoffen.

5

10

15

20

25

30

Die gute Pflanzenverträglichkeit der Wirkstoffe in den zur Bekämpfung von Pflanzenkrankheiten notwendigen Konzentrationen erlaubt eine Behandlung von oberirdischen Pflanzenteilen, von Pflanz- und Saatgut, und des Bodens.

Dabei lassen sich die erfindungsgemäßen Wirkstoffe mit besonders gutem Erfolg zur Bekämpfung von Getreidekrankheiten, wie beispielsweise gegen Erysiphe-Arten, von Krankheiten im Wein-, Obst- und Gemüseanbau, wie beispielsweise gegen Botrytis-, Venturia-, Sphaerotheca- und Podosphaera-Arten, einsetzen.

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffe eignen sich auch zur Steigerung des Ernteertrages. Sie sind außerdem mindertoxisch und weisen eine gute Pflanzenverträglichkeit auf.

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffe können gegebenenfalls in bestimmten Konzentrationen und Aufwandmengen auch als Herbizide, zur Beeinflussung des Pflanzenwachstums, sowie zur Bekämpfung von tierischen Schädlingen verwendet werden. Sie lassen sich gegebenenfalls auch als Zwischen- und Vorprodukte für die Synthese weiterer Wirkstoffe einsetzen.

Erfindungsgemäß können alle Pflanzen und Pflanzenteile behandelt werden. Unter Pflanzen werden hierbei alle Pflanzen und Pflanzenpopulationen verstanden, wie erwünschte und unerwünschte Wildpflanzen oder Kulturpflanzen (einschließlich natürlich vorkommender Kulturpflanzen). Kulturpflanzen können Pflanzen sein, die durch konventionelle Züchtungs- und Optimierungsmethoden oder durch biotechnologische und gentechnologische Methoden oder Kombinationen dieser Methoden erhalten werden können, einschließlich der transgenen Pflanzen und einschließlich der durch Sortenschutzrechte schützbaren oder nicht schützbaren Pflanzensorten. Unter Pflanzenteilen sollen alle oberirdischen und unterirdischen Teile und Organe der Pflanzen, wie Spross, Blatt, Blüte und Wurzel verstanden werden, wobei beispielhaft Blätter, Nadeln, Stängel, Stämme, Blüten, Fruchtkörper, Früchte und Samen sowie Wurzeln, Knollen und Rhizome aufgeführt werden. Zu den Pflanzenteilen gehört auch Erntegut sowie vegetatives und

10

15

20

25

generatives Vermehrungsmaterial, beispielsweise Stecklinge, Knollen, Rhizome, Ableger und Samen.

Die erfindungsgemäße Behandlung der Pflanzen und Pflanzenteile mit den Wirkstoffen erfolgt direkt oder durch Einwirkung auf deren Umgebung, Lebensraum oder Lagerraum nach den üblichen Behandlungsmethoden, z.B. durch Tauchen, Sprühen, Verdampfen, Vernebeln, Streuen, Aufstreichen und bei Vermehrungsmaterial, insbesondere bei Samen, weiterhin durch ein- oder mehrschichtiges Umhüllen.

Im Materialschutz lassen sich die erfindungsgemäßen Stoffe zum Schutz von technischen Materialien gegen Befall und Zerstörung durch unerwünschte Mikroorganismen einsetzen.

Unter technischen Materialien sind im vorliegenden Zusammenhang nichtlebende Materialien zu verstehen, die für die Verwendung in der Technik zubereitet worden sind. Beispielsweise können technische Materialien, die durch erfindungsgemäße Wirkstoffe vor mikrobieller Veränderung oder Zerstörung geschützt werden sollen, Klebstoffe, Leime, Papier und Karton, Textilien, Leder, Holz, Anstrichmittel und Kunststoffartikel, Kühlschmierstoffe und andere Materialien sein, die von Mikroorganismen befallen oder zersetzt werden können. Im Rahmen der zu schützenden Materialien seien auch Teile von Produktionsanlagen, beispielsweise Kühlwasserkreisläufe, genannt, die durch Vermehrung von Mikroorganismen beeinträchtigt werden können. Im Rahmen der vorliegenden Erfindung seien als technische Materialien vorzugsweise Klebstoffe, Leime, Papiere und Kartone, Leder, Holz, Anstrichmittel, Kühlschmiermittel und Wärmeübertragungsflüssigkeiten genannt, besonders bevorzugt Holz.

Als Mikroorganismen, die einen Abbau oder eine Veränderung der technischen Materialien bewirken können, seien beispielsweise Bakterien, Pilze, Hefen, Algen und Schleimorganismen genannt. Vorzugsweise wirken die erfindungsgemäßen Wirkstoffe gegen Pilze, insbesondere Schimmelpilze, holzverfärbende und holzzerstörende Pilze (Basidiomyceten) sowie gegen Schleimorganismen und Algen.

Es seien beispielsweise Mikroorganismen der folgenden Gattungen genannt:

Alternaria, wie Alternaria tenuis,
Aspergillus, wie Aspergillus niger,
Chaetomium, wie Chaetomium globosum,
Coniophora, wie Coniophora puetana,
Lentinus, wie Lentinus tigrinus,
Penicillium, wie Penicillium glaucum,

WO 2005/056555 PCT/EP2004/013930 - 31 -

Polyporus, wie Polyporus versicolor,
Aureobasidium, wie Aureobasidium pullulans,
Sclerophoma, wie Sclerophoma pityophila,
Trichoderma, wie Trichoderma viride,
Escherichia, wie Escherichia coli,
Pseudomonas, wie Pseudomonas aeruginosa,
Staphylococcus, wie Staphylococcus aureus.

5

10

15

20

25

30

Die Wirkstoffe können in Abhängigkeit von ihren jeweiligen physikalischen und/ oder chemischen Eigenschaften in die üblichen Formulierungen überführt werden, wie Lösungen, Emulsionen, Suspensionen, Pulver, Schäume, Pasten, Granulate, Aerosole, Feinstverkapselungen in polymeren Stoffen und in Hüllmassen für Saatgut, sowie ULV-Kalt- und Warmnebel-Formulierungen.

Diese Formulierungen werden in bekannter Weise hergestellt, z.B. durch Vermischen der Wirkstoffe mit Streckmitteln, also flüssigen Lösungsmitteln, unter Druck stehenden verflüssigten Gasen und/oder festen Trägerstoffen, gegebenenfalls unter Verwendung von oberflächenaktiven Mitteln, also Emulgiermitteln und/oder Dispergiermitteln und/oder schaumerzeugenden Mitteln. Im Falle der Benutzung von Wasser als Streckmittel können z.B. auch organische Lösungsmittel als Hilfslösungsmittel verwendet werden. Als flüssige Lösungsmittel kommen im Wesentlichen infrage: Aromaten, wie Xylol, Toluol oder Alkylnaphthaline, chlorierte Aromaten oder chlorierte aliphatische Kohlenwasserstoffe, wie Chlorbenzole, Chlorethylene oder Methylenchlorid, aliphatische Kohlenwasserstoffe, wie Cyclohexan oder Paraffine, z.B. Erdölfraktionen, Alkohole, wie Butanol oder Glycol sowie deren Ether und Ester, Ketone, wie Aceton, Methylethylketon, Methylisobutylketon oder Cyclohexanon, stark polare Lösungsmittel, wie Dimethylformamid und Dimethylsulfoxid, sowie Wasser. Mit verflüssigten gasförmigen Streckmitteln oder Trägerstoffen sind solche Flüssigkeiten gemeint, welche bei normaler Temperatur und unter Normaldruck gasförmig sind, z.B. Aerosol-Treibgase, wie Halogenkohlenwasserstoffe sowie Butan, Propan, Stickstoff und Kohlendioxid. Als feste Trägerstoffe kommen infrage: z.B. natürliche Gesteinsmehle, wie Kaoline, Tonerden, Talkum, Kreide, Quarz, Attapulgit, Montmorillonit oder Diatomeenerde und synthetische Gesteinsmehle, wie hochdisperse Kieselsäure, Aluminiumoxid und Silikate. Als feste Trägerstoffe für Granulate kommen infrage: z.B. gebrochene und fraktionierte natürliche Gesteine wie Calcit, Bims, Marmor, Sepiolith, Dolomit sowie synthetische Granulate aus anorganischen und organischen Mehlen sowie Granulate aus organischem Material wie Sägemehl, Kokosnussschalen, Maiskolben und Tabakstängel. Als Emulgier und/oder schaumerzeugende Mittel kommen infrage: z.B. nichtionogene und anionische Emulgatoren, wie Polyoxyethylen-Fettsäureester, Polyoxyethylen-Fettalkoholether, z.B. Alkylarylpolyglycolether, Alkylsulfonate, Alkylsulfate, Arylsulfonate sowie Eiweißhydrolysate. Als Dispergiermittel kommen infrage: z.B. Lignin-Sulfitablaugen und Methylcellulose.

- 32 -

Es können in den Formulierungen Haftmittel wie Carboxymethylcellulose, natürliche und synthetische pulverige, körnige oder latexförmige Polymere verwendet werden, wie Gummiarabicum, Polyvinylalkohol, Polyvinylacetat, sowie natürliche Phospholipide, wie Kephaline und Lecithine, und synthetische Phospholipide. Weitere Additive können mineralische und vegetabile Öle sein.

Es können Farbstoffe wie anorganische Pigmente, z.B. Eisenoxid, Titanoxid, Ferrocyanblau und organische Farbstoffe, wie Alizarin-, Azo- und Metallphthalocyaninfarbstoffe und Spurennährstoffe, wie Salze von Eisen, Mangan, Bor, Kupfer, Kobalt, Molybdän und Zink verwendet werden.

Die Formulierungen enthalten im Allgemeinen zwischen 0,1 und 95 Gewichtsprozent Wirkstoff, vorzugsweise zwischen 0,5 und 90 %.

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffe können als solche oder in ihren Formulierungen auch in Mischung mit bekannten Fungiziden, Bakteriziden, Akariziden, Nematiziden oder Insektiziden verwendet werden, um so z.B. das Wirkungsspektrum zu verbreitern oder Resistenzentwicklungen vorzubeugen. In vielen Fällen erhält man dabei synergistische Effekte, d.h. die Wirksamkeit der Mischung ist größer als die Wirksamkeit der Einzelkomponenten.

Als Mischpartner kommen zum Beispiel folgende Verbindungen in Frage:

#### Fungizide:

5

15

20

25

30

2-Phenylphenol; 8-Hydroxyquinoline sulfate; Acibenzolar-S-methyl; Aldimorph; Amidoflumet; Ampropylfos; Ampropylfos-potassium; Andoprim; Anilazine; Azaconazole; Azoxystrobin; Benalaxyl; Benalaxyl-M; Benodanil; Benomyl; Benthiavalicarb-isopropyl; Benzamacril; Benzamacril-isobutyl; Bilanafos; Binapacryl; Biphenyl; Bitertanol; Blasticidin-S; Boscalid; Bromuconazole; Bupirimate; Buthiobate; Butylamine; Calcium polysulfide; Capsimycin; Captafol; Captan; Carbendazim; Carboxin; Carpropamid; Carvone; Chinomethionat; Chlobenthiazone; Chlorfenazole; Chloroneb; Chlorothalonil; Chlozolinate; Clozylacon; Cyazofamid; Cyflufenamid; Cymoxanil; Cyproconazole; Cyprodinil; Cyprofuram; Dagger G; Debacarb; Dichlofluanid; Dichlone; Dichlorophen; Diclocymet; Diclomezine; Dicloran; Diethofencarb; Difenoconazole; Diflumetorim; Dimethirimol; Dimethomorph; Dimoxystrobin; Dimiconazole; Diniconazole-M; Dinocap; Diphenylamine; Dipyrithione; Ditalimfos; Dithianon; Dodine; Drazoxolon; Edifenphos; Epoxiconazole; Ethaboxam; Ethirimol; Etridiazole; Famoxadone; Fenamidone; Fenapanil; Fenarimol; Fenbuconazole; Fenfuram; Fenhexamid; Fenitropan; Fenoxanil; Fenpropimorph; Ferbam; Fluazinam; Flubenzimine; Fludioxonil; Flumetover; Flumorph; Fluoromide; Fluoxastrobin; Fluquinconazole; Flurprimidol; Flusilazole; Flusulfamide; Fluto-

lanil; Flutriafol; Folpet; Fosetyl-Al; Fosetyl-sodium; Fuberidazole; Furalaxyl; Furametpyr; Furcarbanil; Furmecyclox; Guazatine; Hexachlorobenzene; Hexaconazole; Hymexazol; Imazalil; Imibenconazole; Iminoctadine triacetate; Iminoctadine tris(albesilate); Iodocarb; Ipconazole; Iprobenfos; Iprodione; Iprovalicarb; Irumamycin; Isoprothiolane; Isovaledione; Kasugamycin; Kresoxim-methyl; Mancozeb; Maneb; Meferimzone; Mepanipyrim; Mepronil; Metalaxyl; Metalaxyl-M; Metconazole; Methasulfocarb; Methfuroxam; Metiram; Metominostrobin; Metsulfovax; Mildiomycin; Myclobutanil; Myclozolin; Natamycin; Nicobifen; Nitrothal-isopropyl; Noviflumuron; Nuarimol; Ofurace; Orysastrobin; Oxadixyl; Oxolinic acid; Oxpoconazole; Oxycarboxin; Oxyfenthiin; Paclobutrazol; Pefurazoate; Penconazole; Pencycuron; Phosdiphen; Phthalide; Picoxystrobin; Piperalin; Polyoxins; Polyoxorim; Probenazole; Prochloraz; Procymidone; Propamocarb; Propamosine-sodium; Propiconazole; Propineb; Proquinazid; Prothioconazole; Pyraclostrobin; Pyrazophos; Pyrifenox; Pyrimethanil; Pyroquilon; Pyroxyfur; Pyrrolnitrine; Quinconazole; Quinoxyfen; Quintozene; Simeconazole; Spiroxamine; Sulfur; Tebuconazole; Tecloftalam; Tecnazene; Tetcyclacis; Tetraconazole; Thiabendazole; Thicyofen; Thifluzamide; Thiophanate-methyl; Thiram; Tioxymid; Tolclofos-methyl; Tolylfluanid; Triadimefon; Triadimenol; Triazbutil; Triazoxide; Tricyclamide; Tricyclazole; Tridemorph; Trifloxystrobin; Triflumizole; Triforine; Triticonazole; Uniconazole; Validamycin A; Vinclozolin; Zineb; Ziram; Zoxamide; (2S)-N-[2-[4-[[3-(4-Chlorphenyl)-2-propnyl]oxy]-3-methoxyphenyl]ethyl]-3-methyl-2-[(methylsulfo-propnyl]oxy]-3-methoxyphenyl]ethyl]-3-methyl-2-[(methylsulfo-propnyl]oxy]-3-methoxyphenyl]ethyl]-3-methyl-2-[(methylsulfo-propnyl]oxy]-3-methoxyphenyl]ethyl]-3-methyl-2-[(methylsulfo-propnyl]oxy]-3-methoxyphenyl]ethyl]-3-methyl-2-[(methylsulfo-propnyl]oxy]-3-methoxyphenyl]ethyl]-3-methyl-2-[(methylsulfo-propnyl]oxy]-3-methoxyphenyl]ethyl]-3-methyl-2-[(methylsulfo-propnyl]oxy]-3-methyl-2nyl)amino]-butanamid; 1-(1-Naphthalinyl)-1H-pyrrol-2,5-dion; 2,3,5,6-Tetrachlor-4-(methylsulfonyl)pyridin; 2-Amino-4-methyl-N-phenyl-5-thiazolcarboxamid; 2-Chlor-N-(2,3-dihydro-1,1,3-trimethyl-1Hinden-4-yl)-3-pyridincarboxamid; 3,4,5-Trichlor-2,6-pyridindicarbonitril; Actinovate; cis-1-(4-Chlorphenyl)-2-(1H-1,2,4-triazol-1-yl)-cycloheptanol; Methyl 1-(2,3-dihydro-2,2-dimethyl-1H-inden-1-yl)-1H-imidazol-5-carboxylat; Monokaliumcarbonat; N-(6-Methoxy-3-pyridinyl)-cyclopropancarboxamid; N-Butyl-8-(1,1-dimethylethyl)-1-oxaspiro[4.5]decan-3-amin; Natriumtetracarbonat;

sowie Kupfersalze und -zubereitungen, wie Bordeaux Mischung; Kupferhydroxid, Kupfernaphthenat; Kupferoxychlorid; Kupfersulfat; Cufraneb; Kupferoxid; Mancopper; Kupferoxin.

#### Bakterizide:

5

10

15

20

25

30

Bronopol, Dichlorophen, Nitrapyrin, Nickel-Dimethyldithiocarbamat, Kasugamycin, Octhilinon, Furancarbonsäure, Oxytetracyclin, Probenazol, Streptomycin, Tecloftalam, Kupfersulfat und andere Kupfer-Zubereitungen.

#### Insektizide / Akarizide / Nematizide:

5

#### 1. Acetylcholinesterase (AChE) Inhibitoren

- 1.1 Carbamate (z.B. Alanycarb, Aldicarb, Aldoxycarb, Allyxycarb, Aminocarb, Azamethiphos, Bendiocarb, Benfuracarb, Bufencarb, Butacarb, Butocarboxim, Butoxycarboxim, Carbaryl, Carbofuran, Carbosulfan, Chloethocarb, Coumaphos, Cyanofenphos, Cyanophos, Dimetilan, Ethiofencarb, Fenobucarb, Fenothiocarb, Formetanate, Furathiocarb, Isoprocarb, Metam-sodium, Methiocarb, Methomyl, Metolcarb, Oxamyl, Pirimicarb, Promecarb, Propoxur, Thiodicarb, Thiofanox, Triazamate, Trimethacarb, XMC, Xylylcarb)
- 1.2 Organophosphate (z.B. Acephate, Azamethiphos, Azinphos (-methyl, -ethyl), Bromophosethyl, Bromfenvinfos (-methyl), Butathiofos, Cadusafos, Carbophenothion, Chlorethoxyfos, Chlor-10 fenvinphos, Chlorpyrifos (-methyl/-ethyl), Coumaphos, Cyanofenphos, Cyanophos, Chlorfenvinphos, Demeton-S-methyl, Demeton-S-methylsulphon, Dialifos, Diazinon, Dichlofenthion, Dichlorvos/DDVP, Dicrotophos, Dimethoate, Dimethylvinphos, Dioxabenzofos, Disulfoton, EPN, Ethion, Ethoprophos, Etrimfos, Famphur, Fenamiphos, Fenitrothion, Fensulfothion, 15 Fenthion, Flupyrazofos, Fonofos, Formothion, Fosmethilan, Fosthiazate, Heptenophos, Iodofenphos, Iprobenfos, Isazofos, Isofenphos, Isopropyl O-salicylate, Isoxathion, Malathion, Mecarbam, Methacrifos, Methamidophos, Methidathion, Mevinphos, Monocrotophos, Naled, Omethoate, Oxydemeton-methyl, Parathion (-methyl/-ethyl), Phenthoate, Phorate, Phosalone, Phosmet, Phosphamidon, Phosphocarb, Phoxim, Pirimiphos (-methyl/-ethyl), Profenofos, 20 Propaphos, Propetamphos, Prothiofos, Prothoate, Pyraclofos, Pyridaphenthion, Pyridathion, Quinalphos, Sebufos, Sulfotep, Sulprofos, Tebupirimfos, Temephos, Terbufos, Tetrachlorvinphos, Thiometon, Triazophos, Triclorfon, Vamidothion)

# 2. Natrium-Kanal-Modulatoren / Spannungsabhängige Natrium-Kanal-Blocker

2.1 Pyrethroide (z.B. Acrinathrin, Allethrin (d-cis-trans, d-trans), Beta-Cyfluthrin, Bifenthrin, Bio-allethrin, Bioallethrin-S-cyclopentyl-isomer, Bioethanomethrin, Biopermethrin, Bioresmethrin, Chlovaporthrin, Cis-Cypermethrin, Cis-Resmethrin, Cis-Permethrin, Clocythrin, Cycloprothrin, Cyfluthrin, Cyhalothrin, Cypermethrin (alpha-, beta-, theta-, zeta-), Cyphenothrin, DDT, Deltamethrin, Empenthrin (1R-isomer), Esfenvalerate, Etofenprox, Fenfluthrin, Fenpropathrin, Fenpyrithrin, Fenvalerate, Flubrocythrinate, Flucythrinate, Flufenprox, Flumethrin, Fluvalinate,
 Fubfenprox, Gamma-Cyhalothrin, Imiprothrin, Kadethrin, Lambda-Cyhalothrin, Metofluthrin, Permethrin (cis-, trans-), Phenothrin (1R-trans isomer), Prallethrin, Profluthrin, Protrifenbute, Pyresmethrin, Resmethrin, RU 15525, Silafluofen, Tau-Fluvalinate, Tefluthrin, Terallethrin, Tetramethrin (1R-isomer), Tralomethrin, Transfluthrin, ZXI 8901, Pyrethrins (pyrethrum))

- 2.2 Oxadiazine (z.B. Indoxacarb)
- 3. Acetylcholin-Rezeptor-Agonisten/-Antagonisten
- 3.1 Chloronicotinyle/Neonicotinoide (z.B. Acetamiprid, Clothianidin, Dinotefuran, Imidacloprid, Nitenpyram, Nithiazine, Thiacloprid, Thiamethoxam)

- 35 -

- 5 3.2 Nicotine, Bensultap, Cartap
  - 4. Acetylcholin-Rezeptor-Modulatoren
  - 4.1 Spinosyne (z.B. Spinosad)
  - 5. GABA-gesteuerte Chlorid-Kanal-Antagonisten
- 5.1 Cyclodiene Organochlorine (z.B. Camphechlor, Chlordane, Endosulfan, Gamma-HCH, HCH, 10 Heptachlor, Lindane, Methoxychlor
  - 5.2 Fiprole (z.B. Acetoprole, Ethiprole, Fipronil, Vaniliprole)
  - 6. Chlorid-Kanal-Aktivatoren
  - 6.1 Mectine (z.B. Abamectin, Avermectin, Emamectin, Emamectin-benzoate, Ivermectin, Milbemectin, Milbemycin)
- 15 7. Juvenilhormon-Mimetika
  - (z.B. Diofenolan, Epofenonane, Fenoxycarb, Hydroprene, Kinoprene, Methoprene, Pyriproxifen, Triprene)
  - 8. Ecdysonagonisten/disruptoren
  - 8.1 Diacylhydrazine (z.B. Chromafenozide, Halofenozide, Methoxyfenozide, Tebufenozide)
- 20 9. Inhibitoren der Chitinbiosynthese
  - 9.1 Benzoylharnstoffe (z.B. Bistrifluron, Chlofluazuron, Diflubenzuron, Fluazuron, Flucycloxuron, Flufenoxuron, Hexaflumuron, Lufenuron, Novaluron, Noviflumuron, Penfluron, Teflubenzuron, Triflumuron)
  - 9.2 Buprofezin
- 25 9.3 Cyromazine

- 36 -

- 10. Inhibitoren der oxidativen Phosphorylierung, ATP-Disruptoren
- 10.1 Diafenthiuron
- 10.2 Organotine (z.B. Azocyclotin, Cyhexatin, Fenbutatin-oxide)
- 11. Entkoppler der oxidativen Phoshorylierung durch Unterbrechung des H-Protongradienten
- 5 11.1 Pyrrole (z.B. Chlorfenapyr)
  - 11.2 Dinitrophenole (z.B. Binapacyrl, Dinobuton, Dinocap, DNOC)
  - 12. Site-I-Elektronentransportinhibitoren
  - 12.1 METI's (z.B. Fenazaquin, Fenpyroximate, Pyrimidifen, Pyridaben, Tebufenpyrad, Tolfenpyrad)
- 10 12.2 Hydramethylnone
  - 12.3 Dicofol
  - 13. Site-II-Elektronentransportinhibitoren
  - 13.1 Rotenone
  - 14. Site-III-Elektronentransportinhibitoren
- 15 14.1 Acequinocyl, Fluacrypyrim
  - 15. Mikrobielle Disruptoren der Insektendarmmembran

Bacillus thuringiensis-Stämme

- 16. Inhibitoren der Fettsynthese
- 16.1 Tetronsäuren (z.B. Spirodiclofen, Spiromesifen)
- 16.2 Tetramsäuren [z.B. 3-(2,5-Dimethylphenyl)-8-methoxy-2-oxo-1-azaspiro[4.5]dec-3-en-4-yl ethyl carbonate (alias: Carbonic acid, 3-(2,5-dimethylphenyl)-8-methoxy-2-oxo-1-azaspiro[4.5]dec-3-en-4-yl ethyl ester, CAS-Reg.-No.: 382608-10-8) and Carbonic acid, cis-3-(2,5-dimethylphenyl)-8-methoxy-2-oxo-1-azaspiro[4.5]dec-3-en-4-yl ethyl ester (CAS-Reg.-No.: 203313-25-1)]

-37 -

- 17. Carboxamide
- (z.B. Flonicamid)
- 18. Oktopaminerge Agonisten
- (z.B. Amitraz)
- 5 19. Inhibitoren der Magnesium-stimulierten ATPase
  - (z.B. Propargite)
  - 20. Phthalamide

10

- (z.B. N²-[1,1-Dimethyl-2-(methylsulfonyl)ethyl]-3-iod-N¹-[2-methyl-4-[1,2,2,2-tetrafluor-1-(trifluormethyl)ethyl]phenyl]-1,2-benzenedicarboxamide (CAS-Reg.-No.: 272451-65-7), Flubendiamide)
- 21. Nereistoxin-Analoge
- (z.B. Thiocyclam hydrogen oxalate, Thiosultap-sodium)
- 22. Biologika, Hormone oder Pheromone
- (z.B. Azadirachtin, Bacillus spec., Beauveria spec., Codlemone, Metarrhizium spec., Paecilomyces spec., Thuringiensin, Verticillium spec.)
  - 23. Wirkstoffe mit unbekannten oder nicht spezifischen Wirkmechanismen
  - 23.1 Begasungsmittel (z.B. Aluminium phosphide, Methyl bromide, Sulfuryl fluoride)
  - 23.2 Selektive Fraßhemmer (z.B. Cryolite, Flonicamid, Pymetrozine)
  - 23.3 Milbenwachstumsinhibitoren (z.B. Clofentezine, Etoxazole, Hexythiazox)
- 23.4 Amidoflumet, Benclothiaz, Benzoximate, Bifenazate, Bromopropylate, Buprofezin, Chinomethionat, Chlordimeform, Chlorobenzilate, Chloropicrin, Clothiazoben, Cycloprene, Cyflumetofen, Dicyclanil, Fenoxacrim, Fentrifanil, Flubenzimine, Flufenerim, Flutenzin, Gossyplure, Hydramethylnone, Japonilure, Metoxadiazone, Petroleum, Piperonyl butoxide, Potassium oleate, Pyrafluprole, Pyridalyl, Pyriprole, Sulfluramid, Tetradifon, Tetrasul, Triarathene, Verbutin,
- ferner die Verbindung 3-Methyl-phenyl-propylcarbamat (Tsumacide Z), die Verbindung 3-(5-Chlor-3-pyridinyl)-8-(2,2,2-trifluorethyl)-8-azabicyclo[3.2.1]octan-3-carbonitril (CAS-Reg.-Nr. 185982-80-3)

und das entsprechende 3-endo-Isomere (CAS-Reg.-Nr. 185984-60-5) (vgl. WO 96/37494, WO 98/25923), sowie Präparate, welche insektizid wirksame Pflanzenextrakte, Nematoden, Pilze oder Viren enthalten.

Auch eine Mischung mit anderen bekannten Wirkstoffen, wie Herbiziden oder mit Düngemitteln und Wachstumsregulatoren, Safener bzw. Semiochemicals ist möglich.

5

10

15

20

25

30

Darüber hinaus weisen die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel (I) auch sehr gute antimykotische Wirkungen auf. Sie besitzen ein sehr breites antimykotisches Wirkungsspektrum, insbesondere gegen Dermatophyten und Sprosspilze, Schimmel und diphasische Pilze (z.B. gegen Candida-Spezies wie Candida albicans, Candida glabrata) sowie Epidermophyton floccosum, Aspergillus-Spezies wie Aspergillus niger und Aspergillus fumigatus, Trichophyton-Spezies wie Trichophyton mentagrophytes, Microsporon-Spezies wie Microsporon canis und audouinii. Die Aufzählung dieser Pilze stellt keinesfalls eine Beschränkung des erfassbaren mykotischen Spektrums dar, sondern hat nur erläuternden Charakter.

Die Wirkstoffe können als solche, in Form ihrer Formulierungen oder den daraus bereiteten Anwendungsformen, wie gebrauchsfertige Lösungen, Suspensionen, Spritzpulver, Pasten, lösliche Pulver, Stäubemittel und Granulate angewendet werden. Die Anwendung geschieht in üblicher Weise, z.B. durch Gießen, Verspritzen, Versprühen, Verstreuen, Verstäuben, Verschäumen, Bestreichen usw. Es ist ferner möglich, die Wirkstoffe nach dem Ultra-Low-Volume-Verfahren auszubringen oder die Wirkstoffzubereitung oder den Wirkstoff selbst in den Boden zu injizieren. Es kann auch das Saatgut der Pflanzen behandelt werden.

Beim Einsatz der erfindungsgemäßen Wirkstoffe als Fungizide können die Aufwandmengen je nach Applikationsart innerhalb eines größeren Bereiches variiert werden. Bei der Behandlung von Pflanzenteilen liegen die Aufwandmengen an Wirkstoff im Allgemeinen zwischen 0,1 und 10.000 g/ha, vorzugsweise zwischen 10 und 1.000 g/ha. Bei der Saatgutbehandlung liegen die Aufwandmengen an Wirkstoff im Allgemeinen zwischen 0,001 und 50 g pro Kilogramm Saatgut, vorzugsweise zwischen 0,01 und 10 g pro Kilogramm Saatgut. Bei der Behandlung des Bodens liegen die Aufwandmengen an Wirkstoff im Allgemeinen zwischen 0,1 und 10.000 g/ha, vorzugsweise zwischen 1 und 5.000 g/ha.

Wie bereits oben erwähnt, können erfindungsgemäß alle Pflanzen und deren Teile behandelt werden. In einer bevorzugten Ausführungsform werden wild vorkommende oder durch konventionelle biologische Zuchtmethoden, wie Kreuzung oder Protoplastenfusion erhaltenen Pflanzenarten und Pflanzensorten sowie deren Teile behandelt. In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform werden transgene Pflanzen und Pflanzensorten, die durch gentechnologische Methoden gegebe-

. 5

10

15

20

25

30

- 39 -

nenfalls in Kombination mit konventionellen Methoden erhalten wurden (Genetically Modified Organisms) und deren Teile behandelt. Der Begriff "Teile" bzw. "Teile von Pflanzen" oder "Pflanzenteile" wurde oben erläutert.

Besonders bevorzugt werden erfindungsgemäß Pflanzen der jeweils handelsüblichen oder in Gebrauch befindlichen Pflanzensorten behandelt. Unter Pflanzensorten versteht man Pflanzen mit neuen Eigenschaften ("Traits"), die sowohl durch konventionelle Züchtung, durch Mutagenese oder durch rekombinante DNA-Techniken gezüchtet worden sind. Dies können Sorten, Rassen, Bio- und Genotypen sein.

Je nach Pflanzenarten bzw. Pflanzensorten, deren Standort und Wachstumsbedingungen (Böden, Klima, Vegetationsperiode, Ernährung) können durch die erfindungsgemäße Behandlung auch überadditive ("synergistische") Effekte auftreten. So sind beispielsweise erniedrigte Aufwandmengen und/oder Erweiterungen des Wirkungsspektrums und/oder eine Verstärkung der Wirkung der erfindungsgemäß verwendbaren Stoffe und Mittel, besseres Pflanzenwachstum, erhöhte Toleranz gegenüber hohen oder niedrigen Temperaturen, erhöhte Toleranz gegen Trockenheit oder gegen Wasser- bzw. Bodensalzgehalt, erhöhte Blühleistung, erleichterte Ernte, Beschleunigung der Reife, höhere Ernteerträge, höhere Qualität und/oder höherer Ernährungswert der Ernteprodukte, höhere Lagerfähigkeit und/oder Bearbeitbarkeit der Ernteprodukte möglich, die über die eigentlich zu erwartenden Effekte hinausgehen.

Zu den bevorzugten erfindungsgemäß zu behandelnden transgenen (gentechnologisch erhaltenen) Pflanzen bzw. Pflanzensorten gehören alle Pflanzen, die durch die gentechnologische Modifikation genetisches Material erhielten, welches diesen Pflanzen besondere vorteilhafte wertvolle Eigenschaften ("Traits") verleiht. Beispiele für solche Eigenschaften sind besseres Pflanzenwachstum, erhöhte Toleranz gegenüber hohen oder niedrigen Temperaturen, erhöhte Toleranz gegen Trockenheit oder gegen Wasser- bzw. Bodensalzgehalt, erhöhte Blühleistung, erleichterte Ernte, Beschleunigung der Reife, höhere Ernteerträge, höhere Qualität und/oder höherer Ernährungswert der Ernteprodukte, höhere Lagerfähigkeit und/oder Bearbeitbarkeit der Ernteprodukte. Weitere und besonders hervorgehobene Beispiele für solche Eigenschaften sind eine erhöhte Abwehr der Pflanzen gegen tierische und mikrobielle Schädlinge, wie gegenüber Insekten, Milben, pflanzenpathogenen Pilzen, Bakterien und/oder Viren sowie eine erhöhte Toleranz der Pflanzen gegen bestimmte herbizide Wirkstoffe. Als Beispiele transgener Pflanzen werden die wichtigen Kulturpflanzen, wie Getreide (Weizen, Reis), Mais, Soja, Kartoffel, Baumwolle, Tabak, Raps sowie Obstpflanzen (mit den Früchten Äpfel, Birnen, Zitrusfrüchten und Weintrauben) erwähnt, wobei Mais, Soja, Kartoffel, Baumwolle, Tabak und Raps besonders hervorgehoben werden. Als Eigenschaften ("Traits") werden besonders hervorgehoben die erhöhte Abwehr der Pflanzen gegen

5

10

15

20

- 40 -

Insekten, Spinnentiere, Namatoden und Schnecken durch in den Pflanzen entstehende Toxine, insbesondere solche, die durch das genetische Material aus Bacillus Thuringiensis (z.B. durch die Gene CryIA(a), CryIA(b), CryIA(c), CryIIA, CryIIIA, CryIIIB2, Cry9c Cry2Ab, Cry3Bb und CryIF sowie deren Kombinationen) in den Pflanzen erzeugt werden (im folgenden "Bt Pflanzen"). Als Eigenschaften ("Traits") werden auch besonders hervorgehoben die erhöhte Abwehr von Pflanzen gegen Pilze, Bakterien und Viren durch Systemische Akquirierte Resistenz (SAR), Systemin, Phytoalexine, Elicitoren sowie Resistenzgene und entsprechend exprimierte Proteine und Toxine. Als Eigenschaften ("Traits") werden weiterhin besonders hervorgehoben die erhöhte Toleranz der Pflanzen gegenüber bestimmten herbiziden Wirkstoffen, beispielsweise Imidazolinonen, Sulfonylharnstoffen, Glyphosate oder Phosphinotricin (z.B. "PAT"-Gen). Die jeweils die gewünschten Eigenschaften ("Traits") verleihenden Gene können auch in Kombinationen miteinander in den transgenen Pflanzen vorkommen. Als Beispiele für "Bt Pflanzen" seien Maissorten, Baumwollsorten, Sojasorten und Kartoffelsorten genannt, die unter den Handelsbezeichnungen YIELD GARD® (z.B. Mais, Baumwolle, Soja), KnockOut® (z.B. Mais), StarLink® (z.B. Mais), Bollgard® (Baumwolle), Nucoton® (Baumwolle) und NewLeaf® (Kartoffel) vertrieben werden. Als Beispiele für Herbizid tolerante Pflanzen seien Maissorten, Baumwollsorten und Sojasorten genannt, die unter den Handelsbezeichnungen Roundup Ready® (Toleranz gegen Glyphosate z.B. Mais, Baumwolle, Soja), Liberty Link® (Toleranz gegen Phosphinotricin, z.B. Raps), IMI® (Toleranz gegen Imidazolinone) und STS® (Toleranz gegen Sulfonylharnstoffe z.B. Mais) vertrieben werden. Als Herbizid resistente (konventionell auf Herbizid-Toleranz gezüchtete) Pflanzen seien auch die unter der Bezeichnung Clearfield® vertriebenen Sorten (z.B. Mais) erwähnt. Selbstverständlich gelten diese Aussagen auch für in der Zukunft entwickelte bzw. zukünftig auf den Markt kommende Pflanzensorten mit diesen oder zukünftig entwickelten genetischen Eigenschaften ("Traits").

Die aufgeführten Pflanzen können besonders vorteilhaft erfindungsgemäß mit den Verbindungen der allgemeinen Formel (I) bzw. den erfindungsgemäßen Wirkstoffmischungen behandelt werden. Die bei den Wirkstoffen bzw. Mischungen oben angegebenen Vorzugsbereiche gelten auch für die Behandlung dieser Pflanzen. Besonders hervorgehoben sei die Pflanzenbehandlung mit den im vorliegenden Text speziell aufgeführten Verbindungen bzw. Mischungen.

Weiterhin eignen sich die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel (I) zur Unterdrückung des Wachstums von Tumorzellen in Menschen und Säugetieren. Dies basiert auf einer Wechselwirkung der erfindungsgemäßen Verbindungen mit Tubulin und Mikrotubuli und durch Förderung der Mikrotubuli-Polymerisation.

- 41 -

Zu diesem Zweck kann man eine wirksame Menge an einer oder mehreren Verbindungen der Formel (I) oder pharmazeutisch verträglicher Salze davon verabreichen.

Die Herstellung und die Verwendung der erfindungsgemäßen Wirkstoffe geht aus den folgenden Beispielen hervor.

### <u>Herstellungsbeispiele</u>

#### Beispiel 1

Verfahren (a, Variante β):

In ein Gemisch aus 1,0 g (2,455 mmol) 3-Formyl-5-chlor-6-(2-chlor-4-fluor-phenyl)-7-(4-methyl-piperidino)-pyrazolo[1,5-a]pyrimidin und 50 ml Methanol werden bei Raumtemperatur unter Rühren 0,093 g (2,455 mmol) Natriumborhydrid portionsweise gegeben. Nach beendeter Gasentwicklung wird noch 2 Stunden bei Raumtemperatur gerührt und dann unter vermindertem Druck eingeengt. Der verbleibende Rückstand wird mit Wasser verrührt, dann abgesaugt und getrocknet.

Man erhält auf diese Weise 0,7 g (64,03 % der Theorie) an 3-Hydroxymethyl-5-chlor-6-(2-chlor-4-fluor-phenyl)-7-(4-methyl-piperidino)-pyrazolo[1,5-a]pyrimidin in Form eines farblosen Feststoffes.

HPLC: logP = 3,89

#### Beispiel 2

Verfahren (a), zweite Stufe:

5

10

15

In eine Lösung von 0,5 g (1,222 mmol) 3-Hydroxymethyl-5-chlor-6-(2-chlor-4-fluor-phenyl)-7-(4-methyl-piperidino)-pyrazolo[1,5-a]pyrimidin und 50 ml Tetrahydrofuran werden bei Raumtemperatur unter Rühren 0,098 g (2,443 mmol) Natriumhydrid gegeben. Man lässt 15 Minuten bei Raumtemperatur nachrühren und versetzt dann mit 0,191 g (1,344 mmol) Iodmethan. Das Reaktionsgemisch wird 16 Stunden bei Raumtemperatur gerührt und dann 5 Stunden auf 80°C erhitzt. Es werden erneut 0,05 g Natriumhydrid und 0,1 g Iodmethan hinzugefügt und es wird weitere 2 Stunden unter Rückfluss erhitzt. Danach wird unter vermindertem Druck eingeengt, und der verbleibende Rückstand wird mit Essigsäureethylester extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden über Natriumsulfat getrocknet und anschließend unter vermindertem Druck eingeengt. Der verbleibende Rückstand wird mit einem Gemisch aus 4 Teilen Cyclohexan und 1 Teil Essigsäureethylester an Kieselgel chromatographiert. Man erhält auf diese Weise 0,7 g (92,6 % der Theorie) an 3-Methoxymethyl-5-chlor-6-(2-chlor-4-fluor-phenyl)-7-(4-methyl-piperidno)-pyrazolo[1,5-a]pyrimidin.

HPLC: logP = 5,09

#### Beispiel 23

$$\begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \text{CH-C(CH}_3)_3 \\ \text{CI}_{\text{CI}} \\ \text{N} \\ \end{array}$$

#### Verfahren (b):

5

10

Ein Gemisch aus 1,22 mmol 3-Formyl-5-chlor-6-(2-chlor-4-fluor-phenyl)-7-(3,3-dimethyl-but-2-yl-amino)-pyrazolo-[1,5-a]pyrimidin, 1,46 mmol Butan-1,2-diol und 6 mmol 4-Toluolsulfonsäure in 80 ml Toluol wird 24 Stunden am Wasserabscheider gekocht. Nach dem Abkühlen auf Raumtemperatur wird die organische Phase mit Wasser gewaschen, dann über Natriumsulfat getrocknet und unter vermindertem Druck eingeengt. Der verbleibende Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert. Man erhält auf diese Weise die Substanz der oben angegebenen Formel.

HPLC: log P = 5,70

Die Bestimmung der LogP-Werte erfolgte gemäß EEC-Directive 79/831 Annex V. A8 durch HPLC (Gradientmethode, Acetonitril/0,1 % wässrige Phosphorsäure)

Analog zu den zuvor angegebenen Methoden werden bzw. wurden auch die in den nachstehenden

Tabellen 1 – 6 aufgeführten Verbindungen der Formel (I) erhalten:

# Tabelle 1

$$\begin{array}{c|c}
F & R^1 & R^2 \\
\hline
CI & N & N \\
\hline
CI & R^4 \\
\hline
CR^5 & OR^6
\end{array}$$
(Ia)

Bsp. Nr.	$N(R^1R^2)$	$-C(\mathbf{R}^4\mathbf{R}^5(\mathbf{OR}^6))$	logP
1	#-N-CH <sub>3</sub>	-CH₂OH	3,89
2	#-NCH <sub>3</sub>	-CH₂-O-CH₃	5,09
3	#-N-CH <sub>3</sub>	Allyloxymethyl	5,73
4	#-N-CH <sub>3</sub>	-CH <sub>2</sub> -O-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	5,53
5	#-N-CH <sub>3</sub>	#\_O\_CH <sub>3</sub>	ŕ
6	#-N-CH3	HO #	4,76
7	#-N-CH <sub>3</sub>	1-Hydroxyethyl	4,24
8	#-N-CH <sub>3</sub>	HO CH <sub>2</sub> # CH <sub>3</sub>	4,74
9	$\#-N$ $\longrightarrow$ $-CH_3$	но #———н	4,38
10	$\#$ — $CH_3$	HOCH <sub>3</sub>	
	$\#-N$ $\longrightarrow$ $-CH_3$	HO CF <sub>3</sub>	4,99

Bsp. Nr.	$N(R^1R^2)$	$-C(R^4R^5(OR^6))$	logP
12		-CH(OH)-CH <sub>2</sub> Cl	logi
	#-NCH <sub>3</sub>		
13	#-N-CH <sub>3</sub>	-CH(OH)-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
14	#-N-CH <sub>3</sub>	-CH(OH)-C(CH₃)₃	
15	#-N-CH <sub>3</sub>	-C(CH <sub>3</sub> )(OH)-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
16	#-NCH <sub>3</sub>	-CH(OCH <sub>3</sub> )-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
17	#-NCH <sub>3</sub>	-CH(CH <sub>3</sub> )(OCH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> )	
18	#-N-CH <sub>3</sub>	-C(CH <sub>3</sub> )(CF <sub>3</sub> )-(OCH <sub>3</sub> )	
19	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	-СН₂ОН	3,89
20	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	-CH <sub>2</sub> -O-CH <sub>3</sub>	
21	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	Allyloxymethyl	
22	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	-CH <sub>2</sub> -O-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	

Bsp. Nr.	$N(R^1R^2)$	C(D4p5(Op6))	1
23	CH <sub>3</sub>	$-C(R^4R^5(OR^6))$	logP 5,70
	CH <sub>3</sub>	#	3,70
,	H <sub>3</sub> C	CH <sub>3</sub>	
	CH <sub>3</sub>		
	# NH		
	#		
24	CH <sub>3</sub>	НО	
)	/ _CH <sub>o</sub>		
	n <sub>3</sub> C	#	
	CH <sub>3</sub>		
	#/NH		
25	CH <sub>3</sub>	1-Hydroxyethyl	
	(R) CH <sub>3</sub>		
	H <sub>3</sub> C		-
	) Ě CH.		
	# NH		
26		LIO OLI	
20	CH <sub>3</sub>	HO CH <sub>2</sub>	
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>		
	CH <sub>3</sub>	# CH₃	
	I NI⊷i		
	) # <sup>*</sup>		
27	CH <sub>3</sub>	HO	
	CH <sub>3</sub>	">——Н	
,	H <sub>3</sub> C	#	
	CH <sub>3</sub>		
	NH # NH		
28	ÇH₃	HO	4.54
	CH <sub>3</sub>	> <del></del> CH₃	
		#1	
	CH <sub>3</sub>		ł
	# NH		Į
29	CH <sub>3</sub>	HO	
	), ,3	CF <sub>3</sub>	
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>	#	
	° CH <sub>3</sub>		
	.INH		
20	#*		
30	CH <sub>3</sub>	-CH(OH)-CH <sub>2</sub> Cl	
	H C CH <sub>3</sub>		
	H <sub>3</sub> C		
}	CH <sub>3</sub>		}
	#/NH 5/13		)
<del></del>			<del></del>

Bsp. Nr.	$N(R^1R^2)$	$-C(R^4R^5(OR^6))$	logP
31	CH <sub>3</sub>	-CH(OH)-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	logi
	(R) / CH	. , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	
	H <sub>3</sub> C		
	E CH <sub>3</sub>		
	WH WH		
32	,CH <sub>3</sub>	-CH(OH)-C(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	<del> </del>
	CH <sub>3</sub>	-011(011)-0(0113)3	
	H <sub>3</sub> C		
	CH <sub>3</sub>		
-	NH °	,	
33	CH <sub>3</sub>	C(CII )(OII) CII(CII )	
33		-C(CH <sub>3</sub> )(OH)-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
}	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>		
	CH <sub>3</sub>		
	"ŃH		
34	CH <sub>3</sub>	CII(OCII ) CII(OII )	<del> </del>
34		-CH(OCH <sub>3</sub> )-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>		
	CH <sub>3</sub>		
	_NH		
25	# 011		
35	CH <sub>3</sub>	-CH(CH <sub>3</sub> )(OCH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> )	
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>	,	
	CH <sub>3</sub>		
	∠NH		
36	# 611	C(CTT)(CT) (CCT)	
30	CH <sub>3</sub>	-C(CH <sub>3</sub> )(CF <sub>3</sub> )-(OCH <sub>3</sub> )	
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>		
	° CH <sub>3</sub>		
	.NH ∣		
37	# (1)	CYLOTI	
37	CH <sub>3</sub>	-CH₂OH	3,56
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>		
	ſ		
	#\NH		
38	ÇH <sub>3</sub>	-CH <sub>2</sub> -O-CH <sub>3</sub>	4,63
	H <sub>3</sub> C	-	· · ·
	CH <sub>3</sub>		
	NH )		
l	#		
		·	

Bsp. Nr.	$N(R^1R^2)$	-C(R4R5(OR6))	logP
39	CH <sub>3</sub>	Allyloxymethyl	1 2 8 2
	I H C		
	CH <sub>3</sub>		
	,, NH		
40	#		
40	CH <sub>3</sub>	-CH <sub>2</sub> -O-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	
	H <sub>3</sub> C (R) CH <sub>3</sub>		
3	<u> </u>		
	#_NH		
41	ÇH <sub>3</sub>	#0	5,70
	H <sub>3</sub> C CH	CH <sub>3</sub>	
	CH <sub>3</sub>	0—	
	#_NH		
42	ÇH <sub>3</sub>	HQ	
			{
	CH <sub>3</sub>	# 7	
	,_NH		
43	#	1. TT1	
45	CH <sub>3</sub>	1-Hydroxyethyl	
	H <sub>3</sub> C (R) CH <sub>3</sub>		
	NH NH		
	#		
44	ÇH₃	HO CH2	
		\ \	
:	Y C11/3	# CH <sub>3</sub>	
	NH #		
45		HO	
1.5	CH <sub>3</sub>	Н Н	
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>	#	
	1		
	#_NH		
46	CH3	HO	4.54
	HC 1	CH <sub>3</sub>	
	CH <sub>3</sub>	#	
	#_NH		
	#		

Bsp. Nr.	$N(R^{i}R^{2})$	$-C(R^4R^5(OR^6))$	logP
47	CH <sub>3</sub>	HO	
	H <sub>3</sub> C	CF <sub>3</sub>	
į		Tr.	
	#_NH		
48	CH <sub>3</sub>	-CH(OH)-CH <sub>2</sub> Cl	
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>		
	#_NH		
49	CH <sub>3</sub>	-CH(OH)-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>		
	#_NH		
50	CH <sub>3</sub>	-CH(OH)-C(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>		
	NH °		
	<b> </b> #		
51	CH <sub>3</sub>	-C(CH <sub>3</sub> )(OH)-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	.40
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>		
	NH °		
	#		
52	CH <sub>3</sub>	-CH(OCH <sub>3</sub> )-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>		
	1 5		}
52	#\NH	OTT/OTT V.S. STEVE	
53	CH <sub>3</sub>	-CH(CH <sub>3</sub> )(OCH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> )	
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>		
	, NH		
54	#	O(OII )(OII ) (O OII )	
<b>√</b> +	CH <sub>3</sub>	-C(CH <sub>3</sub> )(CF <sub>3</sub> )-(OCH <sub>3</sub> )	
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>		
	,NH		
55	#	CHOH	2.12
55	CH <sub>3</sub>	-CH₂OH	3,13
	#_NCF3		
	H		

Bsp. Nr.	$N(R^1R^2)$	-C(R4R5(OR6))	logP
56	ÇH <sub>3</sub>	-C(R <sup>4</sup> R <sup>5</sup> (OR <sup>6</sup> )) -CH <sub>2</sub> -O-CH <sub>3</sub>	4,08
	#_NCF <sub>3</sub>		
57	# CF <sub>3</sub>	Allyloxymethyl	
58	# CF <sub>3</sub>	-CH <sub>2</sub> -O-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	
59	#_NCF <sub>3</sub>	#\_O\CH_3	5,70
60	# N CF <sub>3</sub>	HO #	
61	# CF <sub>3</sub>	1-Hydroxyethyl	
62	#_NCF <sub>3</sub>	HO CH <sub>2</sub> # CH <sub>3</sub>	
63	# CF <sub>3</sub>	HO #	
64	#_NCF <sub>3</sub>	HO CH <sub>3</sub>	4.54
65	# CF <sub>3</sub>	HO #CF <sub>3</sub>	
66	# CF <sub>3</sub>	-CH(OH)-CH₂Cl	
67	#_NCF <sub>3</sub>	-CH(OH)-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	

Bsp. Nr.	$N(R^1R^2)$	$-C(R^4R^5(OR^6))$	logP
68	ÇH <sub>3</sub>	-CH(OH)-C(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	Jugi
	#_NCF <sub>3</sub>		
69	CH <sub>3</sub>	-C(CH <sub>3</sub> )(OH)-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
	#_N CF <sub>3</sub>	<i>\$</i>	
70	CH <sub>3</sub>	-CH(OCH <sub>3</sub> )-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
	# CF <sub>3</sub>		
71	CH <sub>3</sub>	-CH(CH <sub>3</sub> )(OCH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> )	
	PN CF <sub>3</sub>		
72	CH <sub>3</sub>	-C(CH <sub>3</sub> )(CF <sub>3</sub> )-(OCH <sub>3</sub> )	
· <del>*</del>	#_NCF <sub>3</sub>		
73	CH <sub>3</sub>	-CH₂OH	3,34
74	CH <sub>3</sub>	-CH <sub>2</sub> -O-CH <sub>3</sub>	
75	CH <sub>3</sub>	Allyloxymethyl	
76	CH <sub>3</sub>	-CH <sub>2</sub> -O-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	
77	CH <sub>3</sub>	#\O\CH3	5,70
78	CH <sub>3</sub>	HO #	

Bsp. Nr.	$N(R^1R^2)$	$-C(R^4R^5(OR^6))$	logP
79		1-Hydroxyethyl	
	CH <sub>3</sub>	•	
	N 5113		
80	#	HQ CH <sub>2</sub>	
		HO CH <sub>2</sub>	
	N CH <sub>3</sub>	# CH <sub>3</sub>	
	#	3	
81		НО	
	CH <sub>3</sub>	# Н	
-	1 !	"	
82	# /	HO	4.54
}		CH <sub>3</sub>	1.54
	N CH <sub>3</sub>	#	
	#		
83		НО	
	CH <sub>3</sub>	CF <sub>3</sub>	
	#		
84		-CH(OH)-CH <sub>2</sub> Cl	
	Ch		
	N CH <sub>3</sub>		
85	#	CIT(OII) CIT(CIT)	
63		-CH(OH)-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
	N CH₃		
	   #		
86		-CH(OH)-C(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	
	CH <sub>3</sub>		
	N		
87	#	-C(CH <sub>3</sub> )(OH)-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
		C(C113)(C11)-C11(C113) <sub>2</sub>	
	N CH <sub>3</sub>		
	#		
88		-CH(OCH <sub>3</sub> )-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
	CH <sub>3</sub>		
	N CH <sub>3</sub>		1

Bsp. Nr.	$N(R^1R^2)$	-C(R <sup>4</sup> R <sup>5</sup> (OR <sup>6</sup> ))	logP
89	CH <sub>3</sub>	-CH(CH <sub>3</sub> )(OCH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> )	
90	CH <sub>3</sub>	-C(CH <sub>3</sub> )(CF <sub>3</sub> )-(OCH <sub>3</sub> )	

## Tabelle 2

Bsp. Nr.	$N(R^1R^2)$	$-C(R^4R^5(OR^6))$	logP
91	#-N-CH <sub>3</sub>	-CH₂OH	
92	#-N-CH <sub>3</sub>	-CH₂-O-CH₃	
93	#-NCH <sub>3</sub>	Allyloxymethyl	
94	#-N-CH <sub>3</sub>	-CH <sub>2</sub> -O-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	
95	#-NCH <sub>3</sub>	#\_O\_CH <sub>3</sub>	
96	$\#$ — $\mathrm{CH_3}$	HO #	
97	$\#-N$ $\longrightarrow$ $-CH_3$	1-Hydroxyethyl	

Bsp. Nr.	$N(R^1R^2)$	$-C(R^4R^5(OR^6))$	logP
98	#-N-CH <sub>3</sub>	HO CH <sub>2</sub> # CH <sub>3</sub>	
99	#-N-CH <sub>3</sub>	нон	
100	#-N-CH <sub>3</sub>	HO # CH <sub>3</sub>	
101	#-N-CH <sub>3</sub>	HO —CF <sub>3</sub>	
102	#-N-CH <sub>3</sub>	-CH(OH)-CH₂Cl	
103	#-N-CH <sub>3</sub>	-СН(ОН)-СН(СН <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
104	#-NCH <sub>3</sub>	-CH(OH)-C(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	
105	#-N-CH <sub>3</sub>	-C(CH <sub>3</sub> )(OH)-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
106	#-NCH3	-CH(OCH <sub>3</sub> )-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
107	#-N-CH3	-CH(CH <sub>3</sub> )(OCH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> )	
108	#-N-CH <sub>3</sub>	-C(CH <sub>3</sub> )(CF <sub>3</sub> )-(OCH <sub>3</sub> )	
109	H <sub>3</sub> C (R) CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	-СН₂ОН	
110	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	-CH <sub>2</sub> -O-CH <sub>3</sub>	

Bsp. Nr.	$N(R^1R^2)$	$-C(R^4R^5(OR^6))$	logP
111	CH₃	Allyloxymethyl	
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>		
	CH <sub>3</sub>		
	WH # NH		
112	CH <sub>3</sub>	CHOCH	
	CH <sub>3</sub>	-CH <sub>2</sub> -O-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	
	H <sub>3</sub> C		
	CH <sub>3</sub>		
	#/NH		
113	CH <sub>3</sub>	#0	
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>	
	CH <sub>3</sub>	0—	
	NH #		
114 ·	ÇH <sub>3</sub>	HQ	
	(R) / CH.		
	H <sub>3</sub> C	#	
	Ë CH₃ ∴NH		
	) #*		
115	CH <sub>3</sub>	1-Hydroxyethyl	
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>		
	CH <sub>3</sub>		
	NH °		
116	CH <sub>3</sub>	HO CH2	
	/ _CH。	\\( ' '	
	n <sub>3</sub> C	# CH <sub>3</sub>	
	CH <sub>3</sub>		4.
117	#		
11/	CH <sub>3</sub>	нон	
	H <sub>3</sub> C	#	
	CH <sub>3</sub>		
	#_NH		1
118	CH <sub>3</sub>	НО	
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>	#CH <sub>3</sub>	
	T CH	)F	ļ
	#/NH 0113		
	#		

Bsp. Nr.	$N(R^1R^2)$	-C(R <sup>4</sup> R <sup>5</sup> (OR <sup>6</sup> ))	logP
119	CH <sub>3</sub>		1051
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>	CF <sub>3</sub>	
	CH <sub>3</sub>	π	
	# NH		-
120	CH <sub>3</sub>	-CH(OH)-CH <sub>2</sub> Cl	
	/ _CH <sub>o</sub>		
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>		
	NH NH		
121	CH <sub>3</sub>	-CH(OH)-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>		
	CH <sub>3</sub>		
	#/NH °		
122	ÇH₃	-CH(OH)-C(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	
	/ _CH <sub>0</sub>		
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>		
	NH NH		
123	ÇH <sub>3</sub>	-C(CH <sub>3</sub> )(OH)-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>		
	CH <sub>3</sub>		
	#\NH		
124	 СН <sub>3</sub>	-CH(OCH <sub>3</sub> )-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
	/ _CH。	57 ( 5)2	
	NH CH <sub>3</sub>		
125	#\	-CH(CH <sub>3</sub> )(OCH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> )	
	/ _CH_	-CII(CII3)(OCH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> )	
	1130		
	NH CH <sub>3</sub>		
126	#		
120	CH <sub>3</sub>	$-C(CH_3)(CF_3)-(OCH_3)$	
	1130		{
	CH <sub>3</sub>		
	#NH NH		

Bsp. Nr.	$N(R^1R^2)$	$-C(\mathbf{R}^4\mathbf{R}^5(\mathbf{OR}^6))$	logP
127	H <sub>3</sub> C (R) CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	-CH₂OH	
128	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	-CH <sub>2</sub> -O-CH <sub>3</sub>	
129	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> WH	Allyloxymethyl	
130	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> WH	-CH <sub>2</sub> -O-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	
131	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> WH	#\_O\_CH <sub>3</sub>	·
132	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	HO #	·
133	H <sub>3</sub> C (R) CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	1-Hydroxyethyl	
134	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> **NH	HO CH <sub>2</sub> # CH <sub>3</sub>	

Bsp. Nr.	$N(R^1R^2)$	-C(R <sup>4</sup> R <sup>5</sup> (OR <sup>6</sup> ))	logP
135	CH <sub>3</sub>	НО	lugi .
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>	# Н	
	1	ir .	
	#_NH		
136	CH <sub>3</sub>	НО	
	H <sub>3</sub> C	# CH <sub>3</sub>	
	CH <sub>3</sub>	π .	}
	#_NH		
137	CH <sub>3</sub>	НО	
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>	CF <sub>3</sub>	
	j	7	
	#/NH		
138	ÇH <sub>3</sub>	-CH(OH)-CH <sub>2</sub> Cl	
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>		
X.	1		
	#_NH		
139	CH <sub>3</sub>	-CH(OH)-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>		
	#_ŃH		
140	CH <sub>3</sub>	-CH(OH)-C(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>		
	#_NH		
141	CH <sub>3</sub>	-C(CH <sub>3</sub> )(OH)-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
}	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>		
	1 1		
140	#\NH		
142	CH <sub>3</sub>	-CH(OCH <sub>3</sub> )-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>	and a	
1	NH °		
	#		

Bsp. Nr.	$N(R^1R^2)$	$-C(R^4R^5(OR^6))$	logP
143	ÇH <sub>3</sub>	-CH(CH <sub>3</sub> )(OCH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> )	logi
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>		
	(		
	#_NH		
144	CH <sub>3</sub>	-C(CH <sub>3</sub> )(CF <sub>3</sub> )-(OCH <sub>3</sub> )	
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>		
	NH NH		
	#		
145	CH <sub>3</sub>	-CH <sub>2</sub> OH	
	#_NCF <sub>3</sub>		
146	l H		
146	CH <sub>3</sub>	-CH <sub>2</sub> -O-CH <sub>3</sub>	
	# CF <sub>3</sub>		
147	ÇH <sub>3</sub>	A 11-1	1
	} #	Allyloxymethyl	
	"N CF <sub>3</sub>		
148	ÇH <sub>3</sub>	-CH <sub>2</sub> -O-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	
	# \	0112 0 02113	
	N CF <sub>3</sub>		
149	ÇH <sub>3</sub>	#	
	#	CH <sub>3</sub>	
	N CF <sub>3</sub>	0	
150	CH₃	HO	
	#_NCF <sub>3</sub>	#	
1.51	H	·	
151	CH <sub>3</sub>	1-Hydroxyethyl	
	#_NCF <sub>3</sub>		
152		110	
152	CH <sub>3</sub>	HO CH <sub>2</sub>	
	#_NCF3	# CH <sub>3</sub>	
153	ÇH <sub>3</sub>	HO HO	
	#	> = н	
	"NCF <sub>3</sub>	#	1

Bsp. Nr.	$N(R^1R^2)$	$-C(\mathbf{R}^4\mathbf{R}^5(\mathbf{OR}^6))$	logP
154	ÇH <sub>3</sub>	HO	10g1
	# \	CH <sub>3</sub>	
	"N CF <sub>3</sub>	#	
155	ÇH <sub>3</sub>	HO	
	1	CF <sub>3</sub>	
	#_NCF <sub>3</sub>	# #	
156	(H		
156	CH <sub>3</sub>	-CH(OH)-CH <sub>2</sub> Cl	
	#_N_CE		
	N CF <sub>3</sub>		
157	ÇH <sub>3</sub>	-СН(ОН)-СН(СН <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
	#		
	"N CF <sub>3</sub>		
158	ÇH <sub>3</sub>	CH(OII) C(CII.)	,
	, , ,	-CH(OH)-C(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	
	#\NCF <sub>3</sub>		
	Н		
159	ÇH₃	-C(CH <sub>3</sub> )(OH)-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
	#		∞
	N CF <sub>3</sub>		
160	ÇH <sub>3</sub>	-CH(OCH <sub>3</sub> )-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
	# \	37 (37.2)	
	"N CF <sub>3</sub>		
161	ÇH <sub>3</sub>	CHCH /OCHCH	
101		-CH(CH <sub>3</sub> )(OCH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> )	
	#_NCF <sub>3</sub>		
	H		1
162	CH₃	-C(CH <sub>3</sub> )(CF <sub>3</sub> )-(OCH <sub>3</sub> )	
	#	)	
	"NCF <sub>3</sub>		
163		-CH <sub>2</sub> OH	
	\ \	-	
	N CH <sub>3</sub>		
	#		
164		-CH <sub>2</sub> -O-CH <sub>3</sub>	
	N CH <sub>3</sub>		
	#		

Bsp. Nr.	$N(R^1R^2)$	$-C(R^4R^5(OR^6))$	logP
165		Allyloxymethyl	
	N CH <sub>3</sub>		-00
,	l l		
	#		
166		-CH <sub>2</sub> -O-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	
	N CH <sub>3</sub>		
	1		
167	#		
16/		#	
·	N CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>	
	1 1		
168	#	HQ	
100		110	
	N CH <sub>3</sub>	#	
	#		
169		1-Hydroxyethyl	
	N CH <sub>3</sub>		
	#		
170		HO CH <sub>2</sub>	
	Ch	\ \\( \	
	N CH <sub>3</sub>	# CH <sub>3</sub>	
	#		
171		но	
	CH <sub>3</sub>	# Н	
-		Tr.	
172	#	110	
172		HO CH <sub>3</sub>	
	N CH <sub>3</sub>	#	
	N 0113		
173	/	HO	
		CF <sub>3</sub>	
	Ņ CH₃	#	
	#		1
174		-CH(OH)-CH <sub>2</sub> Cl	
	N CH <sub>3</sub>		
	#		

Bsp. Nr.	$N(R^1R^2)$	$-C(R^4R^5(OR^6))$	logP
175	CH <sub>3</sub>	-CH(OH)-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
176	CH <sub>3</sub>	-CH(OH)-C(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	
177	CH <sub>3</sub>	-C(CH <sub>3</sub> )(OH)-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
178	CH <sub>3</sub>	-CH(OCH <sub>3</sub> )-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	,
179	CH <sub>3</sub>	-CH(CH <sub>3</sub> )(OCH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> )	·
180	CH <sub>3</sub>	-C(CH <sub>3</sub> )(CF <sub>3</sub> )-(OCH <sub>3</sub> )	

## Tabelle 3

$$\begin{array}{c|c}
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & \\
 & & & \\
 & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & \\$$

Bsp. Nr.	$N(R^1R^2)$	$-C(\mathbf{R}^4\mathbf{R}^5(\mathbf{O}\mathbf{R}^6))$	logP
181	#-N-CH <sub>3</sub>	-CH₂OH	
182	#-N-CH <sub>3</sub>	-CH <sub>2</sub> -O-CH <sub>3</sub>	,
183	#-N-CH <sub>3</sub>	Allyloxymethyl	
184	#-N-CH <sub>3</sub>	-CH <sub>2</sub> -O-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	
185	#-N-CH <sub>3</sub>	#\_O\_CH <sub>3</sub>	
186	#-N-CH <sub>3</sub>	HO #	
187	#-N-CH <sub>3</sub>	1-Hydroxyethyl	
188	#-N-CH <sub>3</sub>	HO CH <sub>2</sub> # CH <sub>3</sub>	
189	#-N-CH <sub>3</sub>	нон	
190	#-N CH <sub>3</sub>	HO # CH <sub>3</sub>	
191	#-N CH <sub>3</sub>	HO #CF <sub>3</sub>	

Bsp. Nr.	$N(R^1R^2)$	$-C(R^4R^5(OR^6))$	logP
192		-CH(OH)-CH <sub>2</sub> Cl	logi
	#-N CH <sub>3</sub>		
193		-CH(OH)-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
	#-N CH <sub>3</sub>		
194		-CH(OH)-C(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	
	#-N-CH <sub>3</sub>		
195		-C(CH <sub>3</sub> )(OH)-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
,	#-N CH <sub>3</sub>		
196		-CH(OCH <sub>3</sub> )-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
	#-N CH <sub>3</sub>		
197		-CH(CH <sub>3</sub> )(OCH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> )	
	#-N CH <sub>3</sub>		
198		-C(CH <sub>3</sub> )(CF <sub>3</sub> )-(OCH <sub>3</sub> )	
	#-N - CH <sub>3</sub>		
199	CH <sub>3</sub>	-CH <sub>2</sub> OH	
	H <sub>3</sub> C (R) CH <sub>3</sub>		
	, ,		
	#_NH ·		
200	CH <sub>3</sub>	-CH <sub>2</sub> -O-CH <sub>3</sub>	
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>		1
	CH,		
	#\NH \		
201	CH <sub>3</sub>	Allyloxymethyl	
į	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>		
	CH <sub>3</sub>		
	#/NH 3		
202	CH <sub>3</sub>	-CH <sub>2</sub> -O-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>		
}	CH		
	NH # NH		

Bsp. Nr.	$N(R^1R^2)$	-C(R4R5(OR6))	logP
203	CH <sub>3</sub>	#	1081
	CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>	
ļ	H <sub>3</sub> C	0/	
	CH <sub>3</sub>		
	#		
204	CH <sub>3</sub>	НО	
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>	#	
	CH		
	#_NH	,	
205	CH <sub>3</sub>	1-Hydroxyethyl	
	/ _CH_	1 Alfaiony vary 1	
	H <sub>3</sub> C		
	CH <sub>3</sub>		
	#\NH		
206	CH <sub>3</sub>	HO CH2	
	H C CH <sub>3</sub>	<b></b>	
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>	# CH <sub>3</sub>	
THE PARTY AND ADDRESS OF THE PARTY AND ADDRESS	I NH		
207	# ÇH <sub>3</sub>	HO	
207	(R) Cu	——н	
	H <sub>3</sub> C	#	
	E CH <sub>3</sub>		
	)#		
208	CH₃	НО	
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>	#CH <sub>3</sub>	
	CH		
	#/NH		
209		HO	
209	CH <sub>3</sub>	CF <sub>3</sub>	
	H <sub>3</sub> C	#	
	CH <sub>3</sub>		
	#_NH		
210	CH <sub>3</sub>	-CH(OH)-CH <sub>2</sub> Cl	
}	H C CH <sub>3</sub>		
	1130		
	NH CH <sub>3</sub>		l
	# / ***		}

Bsp. Nr.	$N(R^1R^2)$	$-C(\mathbf{R}^4\mathbf{R}^5(\mathbf{OR}^6))$	logP
211	CH <sub>3</sub>	-CH(OH)-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	AUGI.
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>		
	CH <sub>3</sub>		
	#_NH C/13		
212	CH <sub>3</sub>	CII(OII) C(CII)	
	CH <sub>3</sub>	-CH(OH)-C(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	
	H <sub>3</sub> C		
	CH <sub>3</sub>	· ·	
	WH WH		
213	CH <sub>3</sub>	-C(CH <sub>3</sub> )(OH)-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>		
	CH <sub>3</sub>		·
	/NH 0.13		
214	CH <sub>3</sub>	-CH(OCH <sub>3</sub> )-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
	/ _CH <sub>o</sub>	,	
	H <sub>3</sub> C		
1	NH CH <sub>3</sub>		
215	I		
215	CH <sub>3</sub>	-CH(CH <sub>3</sub> )(OCH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> )	
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>		
	CH <sub>3</sub>		
`	#_NH		12.1
216	CH3	-C(CH <sub>3</sub> )(CF <sub>3</sub> )-(OCH <sub>3</sub> )	
,	/ _CH。		
	H <sub>3</sub> C CH		
	NH CH <sub>3</sub>		
217		CHOH	
	CH <sub>3</sub>	-CH <sub>2</sub> OH	
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>		
	#_NH		
218	CH <sub>3</sub>	CIT O CIT	
210	1	-CH <sub>2</sub> -O-CH <sub>3</sub>	}
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>		
	#_NH		}
	#		

Bsp. Nr.	$N(R^1R^2)$	$-C(\mathbf{R}^4\mathbf{R}^5(\mathbf{O}\mathbf{R}^6))$	logP
219	ÇH <sub>3</sub>	Allyloxymethyl	
	H <sub>3</sub> C		
	) J CH <sub>3</sub>		
	# NH		
220	ÇH <sub>3</sub>	CILOCII	<del> </del>
]		-CH <sub>2</sub> -O-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>		
	NH NH		
	#		
221	CH <sub>3</sub>	#O	
	H <sub>3</sub> C C	CH <sub>3</sub>	
	CH <sub>3</sub>	0	}
	#/NH		
222	CH <sub>3</sub>	HQ	
	l 11 C		
	CH <sub>3</sub>	# ~	}
	#_NH		
223	<i>"</i> ÇH₃	1-Hydroxyethyl	
	шо		}
	T Ch <sub>3</sub>		
	"/NH		
224	ÇH <sub>3</sub>	HO ,CH <sub>2</sub>	
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>	# CH <sub>3</sub>	
	NH #	<b></b> '3	
225	#*	110	
225	CH <sub>3</sub>	НО	
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>	#	
}	Ni l		1
	#_NH		
226	ÇH₃	НО	
	H <sub>3</sub> C CH	#CH <sub>3</sub>	
	0,13	îT	
	#\NH		

Bsp. Nr. 227	$N(R^1R^2)$	-C(R <sup>4</sup> R <sup>5</sup> (OR <sup>6</sup> ))	logP
227	ÇH₃	HO	1
	H <sub>3</sub> C	CF <sub>3</sub>	
	CH <sub>3</sub>	#	
	#\NH		
228	CH <sub>3</sub>	-CH(OH)-CH <sub>2</sub> Cl	
	H <sub>3</sub> C		
	CH <sub>3</sub>		
	WH WH		
229	_l	CTI (OTT) CTT (OTT)	
229	CH <sub>3</sub>	-CH(OH)-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>		
	}		1
	#/NH		
230	CH <sub>3</sub>	-CH(OH)-C(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	
·	1	}	
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>		
"	NH		
	#		
231	ÇH₃	-C(CH <sub>3</sub> )(OH)-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	*
	H <sub>3</sub> C CH		
	CH <sub>3</sub>		
	#_NH		
232	ÇH <sub>3</sub>	-CH(OCH <sub>3</sub> )-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
	(	CII(OCII3)-CII(CII3)2	
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>		
	NH		
	#/\\\		
233	ÇH₃	-CH(CH <sub>3</sub> )(OCH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> )	
	H <sub>3</sub> C		
	T CH <sub>3</sub>		
	"NH		
234		C/CTT \ (CTT \ )	
254	CH <sub>3</sub>	$-C(CH_3)(CF_3)-(OCH_3)$	
{	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>		
	J.		
	#_NH		
235	CH <sub>3</sub>	-CH <sub>2</sub> OH	
	#		1
	N CF <sub>3</sub>		
	П		

Bsp. Nr.	$N(R^1R^2)$	$-C(\mathbf{R}^4\mathbf{R}^5(\mathbf{OR}^6))$	logP
236	ÇH <sub>3</sub>	-CH <sub>2</sub> -O-CH <sub>3</sub>	
	# \		
~	M CF <sub>3</sub>		
237	ÇH <sub>3</sub>	Allyloxymethyl	
		7 miyloxymemyi	
	# CF <sub>3</sub>		
	) _ H		
238	CH <sub>3</sub>	-CH <sub>2</sub> -O-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	
	#		
	"N CF <sub>3</sub>		
239	ÇH <sub>3</sub>	#0	
		CH <sub>3</sub>	
	"NCF <sub>3</sub>	) o/	
240		110	
240	CH <sub>3</sub>	НО	
	#_NCF3	#	
	H		
241	ÇH <sub>3</sub>	1-Hydroxyethyl	
	#		
	N CF <sub>3</sub>	,	
242	CH <sub>3</sub>	HO CH2	
	<sub>#</sub>		
	N CF <sub>3</sub>	# . CH <sub>3</sub>	
242	H		
243	CH <sub>3</sub>	НО	
	#_NCF <sub>3</sub>	# Н	
	H 3		
244	ÇH <sub>3</sub>	но	
	# \ \	CH <sub>3</sub>	
	" N CF <sub>3</sub>	#	
245	ÇH <sub>3</sub>	HO	
	1	CF <sub>3</sub>	
	#_NCF <sub>3</sub>	#	
	) H		
246	CH <sub>3</sub>	-CH(OH)-CH <sub>2</sub> Cl	
	#_N_CE		
	"NCF <sub>3</sub>		
247	ÇH <sub>3</sub>	-CH(OH)-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
	# 人		1
	"N CF <sub>3</sub>		<b>\</b>
<del></del>	П		

Bsp. Nr.	$N(R^1R^2)$	$-C(\mathbf{R}^4\mathbf{R}^5(\mathbf{O}\mathbf{R}^6))$	logP
248	ÇH <sub>3</sub>	-CH(OH)-C(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	log1
	# N CF <sub>3</sub>		
249	CH <sub>3</sub>	-C(CH <sub>3</sub> )(OH)-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
	#_NCF <sub>3</sub>		
250	CH <sub>3</sub>	-CH(OCH <sub>3</sub> )-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	,
	#_N CF <sub>3</sub>		
251	CH <sub>3</sub>	-CH(CH <sub>3</sub> )(OCH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> )	
,	#_NCF <sub>3</sub>		,
252	CH <sub>3</sub>	-C(CH <sub>3</sub> )(CF <sub>3</sub> )-(OCH <sub>3</sub> )	
	#_NCF3		
253		-CH <sub>2</sub> OH	
	N CH <sub>3</sub>		
(A)	#		
254		-CH <sub>2</sub> -O-CH <sub>3</sub>	
	N CH <sub>3</sub>		
255		Allyloxymethyl	,
•	N CH <sub>3</sub>		`
256	#	-CH <sub>2</sub> -O-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	
		CA12 O C2115	
	N CH <sub>3</sub>		
257		#0	
	CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>	
	#		
258		HQ	
	\ \.\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\		
	N CH <sub>3</sub>	#	
	#		

Bsp. Nr.	$N(R^1R^2)$	$-C(\mathbf{R}^4\mathbf{R}^5(\mathbf{O}\mathbf{R}^6))$	logP
259		1-Hydroxyethyl	logi
	CH		
	N CH <sub>3</sub>		
	#		
260		HO CH <sub>2</sub>	
	N CH <sub>3</sub>	<b>\</b>	
	)	# CH <sub>3</sub>	8
261	#	110	
201		НО НО	
	N CH <sub>3</sub>	# 11	
	#		
262		HO	
		CH <sub>3</sub>	
	N CH₃	#	
	#		Ĭ į
263		НО	
٠	CH	CF <sub>3</sub>	
	N CH <sub>3</sub>	#	
	#		
264		-CH(OH)-CH <sub>2</sub> Cl	,
	N CH <sub>3</sub>		
! :			-
265	#	CH(OH) CH(CH)	
200		-CH(OH)-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
	N CH₃		
		,	
266		-CH(OH)-C(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	
	N CH <sub>3</sub>		
	#		
267		-C(CH <sub>3</sub> )(OH)-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
	N CH3		
	1		
268	#	CITYO CITY CONTINUES	
208		-CH(OCH <sub>3</sub> )-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
	N CH₃		
	N CH <sub>3</sub>		
	π		

Bsp. Nr.	$N(R^1R^2)$	$-C(R^4R^5(OR^6))$	logP
269	CH <sub>3</sub>	-CH(CH <sub>3</sub> )(OCH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> )	
270	CH <sub>3</sub>	-C(CH <sub>3</sub> )(CF <sub>3</sub> )-(OCH <sub>3</sub> )	

# Tabelle 4

Bsp. Nr.	$N(R^1R^2)$	$-C(\mathbf{R}^4\mathbf{R}^5(\mathbf{OR}^6))$	logP
271	#-N-CH <sub>3</sub>	-CH <sub>2</sub> OH	
272	#-N-CH <sub>3</sub>	-CH <sub>2</sub> -O-CH <sub>3</sub>	
273	#-N-CH <sub>3</sub>	Allyloxymethyl	
274	#-N-CH <sub>3</sub>	-CH <sub>2</sub> -O-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	
275	#-N-CH <sub>3</sub>	#\_O\_CH <sub>3</sub>	
276	#-N-CH3	HO #	
277	#-N -CH <sub>3</sub>	1-Hydroxyethyl	·

Bsp. Nr.	$N(R^1R^2)$	$-C(R^4R^5(OR^6))$	logP
278		HO CH2	logr
	#-N >-CH <sub>3</sub>	\ \\( \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	
		# CH <sub>3</sub>	
279		HO	
	#-N >CH <sub>3</sub>	Н ——Н	
280		#	
260	#-N-CH	HOCH	
	#-N CH <sub>3</sub>	# CH <sub>3</sub>	
281		HO	
	#-N >CH <sub>3</sub>	CF <sub>3</sub>	
202		#	
282	#-N CH	-(CH(OH)-CH <sub>2</sub> Cl	
	#-N CH <sub>3</sub>		
283		-CH(OH)-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
	#-N >CH <sub>3</sub>	, ( ),	
284	# \	-CH(OH)-C(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	
	#-N -CH <sub>3</sub>		
285		-C(CH <sub>3</sub> )(OH)-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	<del> </del>
	$+-N$ $\rightarrow$ $-CH_3$	( 3)( = ==)	
206			
286	#—N —CH.	-CH(OCH <sub>3</sub> )-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
	#-N -CH <sub>3</sub>		
287		-CH(CH <sub>3</sub> )(OCH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> )	
	#-N >CH <sub>3</sub>		
200		,	
288	#	$-C(CH_3)(CF_3)-(OCH_3)$	
	#-N CH <sub>3</sub>		
289	CH <sub>3</sub>	-CH <sub>2</sub> OH	
	/ _CH。		
	П <sub>3</sub> С		
	NH CH <sub>3</sub>		
200	#_NH		
290		-CH <sub>2</sub> -O-CH <sub>3</sub>	
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>		
	CH.		
}	#_NH 03		}
	77		

Bsp. Nr.	$N(R^1R^2)$	$-C(\mathbf{R}^4\mathbf{R}^5(\mathbf{OR}^6))$	logP
291	ÇH <sub>3</sub>	Allyloxymethyl	
	CH <sub>3</sub>		
	H <sub>3</sub> C		·
	CH <sub>3</sub>		
	WH #/NH		
292	CH <sub>3</sub>	-CH <sub>2</sub> -O-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	
	) CH <sub>o</sub>		
	H <sub>3</sub> C		
	CH <sub>3</sub>		
	WH #		
293	CH <sub>3</sub>	44 .0.	
	CH <sub>3</sub>	#	
	1 n <sub>3</sub> C	O— CH <sub>3</sub>	
	CH <sub>3</sub>		
	WH WH		
294	CH <sub>3</sub>	HQ	
	CH <sub>3</sub>		
,	H <sub>3</sub> C	#	
	CH <sub>3</sub>		
	NH # NH		
295	CH <sub>3</sub>	1-Hydroxyethyl	
	CH <sub>3</sub>		
	H <sub>3</sub> C		
	CH <sub>3</sub>		
	"NH		
296	CH <sub>3</sub>	HO ,CH <sub>2</sub>	
	/ _CH。	\\\\ \\\\\	
	H <sub>3</sub> C	# CH <sub>3</sub>	
,	CH <sub>3</sub>	<b>5.</b> . <sub>3</sub>	
	NH NH		
297	,СН <sub>3</sub>	HO	
	/ _CH。	<del>}</del> н	
-	H <sub>3</sub> C	#	
	CH <sub>3</sub>		
	#_NH		
298	ÇH <sub>3</sub>	HO	
	/ _CH。	CH <sub>3</sub>	
	H <sub>3</sub> C	# .	
	CH <sub>3</sub>		
	#/NH 01.3		

Bsp. Nr.	$N(R^1R^2)$	$-C(R^4R^5(OR^6))$	logP
299	CH <sub>3</sub>	HO	
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>	CF <sub>3</sub>	
	CH <sub>3</sub>	, ,	
	#_NH		
300	CH <sub>3</sub>	-(CH(OH)-CH <sub>2</sub> Cl	
	H C CH <sub>3</sub>	}	
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>		
	#_NH		
301	CH <sub>3</sub>	-CH(OH)-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>		
	CH		
	#_NH		
302	CH <sub>3</sub>	-CH(OH)-C(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>		
·	CH <sub>3</sub>		
	#/NH		
303	CH <sub>3</sub>	-C(CH <sub>3</sub> )(OH)-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>		
İ	CH <sub>3</sub>		
	#_NH		
304	CH <sub>3</sub>	-CH(OCH <sub>3</sub> )-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>		
	CH		
	#/NH 0.73		{
305	ÇH <sub>3</sub>	-CH(CH <sub>3</sub> )(OCH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> )	
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>		
	CH <sub>3</sub>		
	#\NH \		
306	ÇH <sub>3</sub>	-C(CH <sub>3</sub> )(CF <sub>3</sub> )-(OCH <sub>3</sub> )	
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>		
	CH		
	#_NH		
L			

Bsp. Nr.	$N(R^1R^2)$	$-C(R^4R^5(OR^6))$	logP
307	CH3	-CH₂OH	
	H <sub>3</sub> C		
	CH <sub>3</sub>		
	NH #		
308	ÇH <sub>3</sub>	-CH <sub>2</sub> -O-CH <sub>3</sub>	<del> </del>
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>		
	NH #_NH		
309	CH <sub>3</sub>	Allyloxymethyl	
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>		
	1		
	#_NH		
310	ÇH <sub>3</sub>	-CH <sub>2</sub> -O-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	
	HC I		
	Y Ch <sub>3</sub>		
	/ // // // //		
311	ÇH <sub>3</sub>	ш .О.	
	нс	CH <sub>3</sub>	
	CH <sub>3</sub>	O—/	
	#_NH		
312	CH <sub>3</sub>	110	
312		НО	
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>	#	
		·	
	#_NH		
313	CH <sub>3</sub>	1-Hydroxyethyl	
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>		
	#_NH		
314	ÇH <sub>3</sub>	HO CH <sub>2</sub>	
	H.C. $\downarrow$	<b>-</b>	
	Υ CΠ <sub>3</sub>	# CH <sub>3</sub>	{
	NH #		{
		L	

Bsp. Nr.	$N(R^1R^2)$	$-C(R^4R^5(OR^6))$	logP
315	CH <sub>3</sub>	НО	
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>	# Н	
	NIL		
	<b>₩</b>		
316	CH <sub>3</sub>	HOCH	
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>	# CH <sub>3</sub>	
	NH		
317	# ÇH <sub>3</sub>	luo.	
	i i	HO CF <sub>3</sub>	
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>	# "	
	h'H		
318	ÇH <sub>3</sub>	-(CH(OH)-CH <sub>2</sub> Cl	
y.	H.C.		
	CH <sub>3</sub>		
	#_NH		
319	CH <sub>3</sub>	-CH(OH)-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	- Y
• (4)	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>		
320	#/NH		
320	CH <sub>3</sub>	-CH(OH)-C(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	
,	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>		
	#_NH		
321	ÇH <sub>3</sub>	-C(CH <sub>3</sub> )(OH)-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
	HC I		
	CH <sub>3</sub>		
	#_NH		
322	CH <sub>3</sub>	-CH(OCH <sub>3</sub> )-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>		
	I NH		
	# / 1411		

Bsp. Nr.	$N(R^1R^2)$	$-C(R^4R^5(OR^6))$	logP
323	ÇH <sub>3</sub>	-C(K K (OK)) -CH(CH <sub>3</sub> )(OCH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> )	lugr
	1		
	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>		
	NH		
	) #F		
324	CH <sub>3</sub>	-C(CH <sub>3</sub> )(CF <sub>3</sub> )-(OCH <sub>3</sub> )	
	H <sub>3</sub> C	(	
	CH <sub>3</sub>		
	#_NH		
325	ÇH <sub>3</sub>	-CH <sub>2</sub> OH	1
,	#_NCF <sub>3</sub>		
	Н		
326	CH <sub>3</sub>	-CH <sub>2</sub> -O-CH <sub>3</sub>	
	#_NCF <sub>3</sub>		
	) H		
327	ÇH <sub>3</sub>	Allyloxymethyl	
	# 1		
	" N CF <sub>3</sub>		
328	ÇH₃	-CH <sub>2</sub> -O-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	
	1 ·		
	N CF <sub>3</sub>		
329	CH <sub>3</sub>	\	
		#	
	#_NCF3	CH <sub>3</sub>	
220	H		
330	CH <sub>3</sub>	HO	
	#_NCF <sub>3</sub>	#	
	H		
331	CH <sub>3</sub>	1-Hydroxyethyl	
	#		
	"NCF3		
332	ÇH₃	HO CH2	
	#	\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	
	CF <sub>3</sub>	# CH <sub>3</sub>	
333	ÇH₃	HO	
	# \	Н——Н	
	"NCF <sub>3</sub>	#	
j	П		

Bsp. Nr.	$N(R^1R^2)$	$-C(\mathbf{R}^4\mathbf{R}^5(\mathbf{OR}^6))$	logP
334	CH₃	HO	
	#_N_CE	# CH <sub>3</sub>	
	N CF <sub>3</sub>	<i>"</i>	
335	ÇH <sub>3</sub>	HO	
	#	CF <sub>3</sub>	
	"NCF <sub>3</sub>	#	
336	ÇH <sub>3</sub>	-(CH(OH)-CH <sub>2</sub> Cl	
	#		
	"NCF3		
337	ÇH <sub>3</sub>	-CH(OH)-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
	# \ \		
	"NCF <sub>3</sub>		
338	ÇH <sub>3</sub>	-CH(OH)-C(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	
	# 05		,
	H CF <sub>3</sub>		
339	ÇH₃	-C(CH <sub>3</sub> )(OH)-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
	44		
	"N CF <sub>3</sub>	,	
340	ÇH₃	-CH(OCH <sub>3</sub> )-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
	#		
	"N CF <sub>3</sub>		
341	ÇH <sub>3</sub>	-CH(CH <sub>3</sub> )(OCH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> )	
ı	44		
	#\N\CF <sub>3</sub>		
342	ÇH₃	-C(CH <sub>3</sub> )(CF <sub>3</sub> )-(OCH <sub>3</sub> )	
	l # 1		
	"NCF3		
343		-CH <sub>2</sub> OH	
	Ch		
	N CH <sub>3</sub>		
244	#		
344		-CH <sub>2</sub> -O-CH <sub>3</sub>	
	N CH₃		{
	.)` #		

Bsp. Nr.	$N(R^1R^2)$	$-C(R^4R^5(OR^6))$	logP
345		Allyloxymethyl	
	N CH³		
	N CH <sub>3</sub>		
246	#		
346		-CH <sub>2</sub> -O-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	
	N CH³		
	)		
347	#		
347		#	
}	N CH₃	CH <sub>3</sub>	
		e e	
348	#	HQ	
		I III	
	N CH <sub>3</sub>	#	
	#		
349		1-Hydroxyethyl	
	N CH₃		
	#		
350		HO CH2	
	CH	\ \\( ' \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	
	N CH <sub>3</sub>	# CH <sub>3</sub>	
	#	1	
351		HO	
	N CH <sub>3</sub>	Н	
	# # CH3	#	
252	#		
352		НО	
ļ	N CH <sub>3</sub>	# CH <sub>3</sub>	
	"N" CH <sub>3</sub> #		
353	# 	HO	
}	(	CF <sub>3</sub>	ł
	N CH <sub>3</sub>	#	Ì
	 #		
354		-(CH(OH)-CH <sub>2</sub> Cl	
	\ \		}
}	N CH <sub>3</sub>		
	<b></b> #		,

Bsp. Nr.	$N(R^1R^2)$	-C(R <sup>4</sup> R <sup>5</sup> (OR <sup>6</sup> ))	logP
355	CH <sub>3</sub>	-CH(OH)-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
356	CH <sub>3</sub>	-CH(OH)-C(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	
357	CH <sub>3</sub>	-C(CH <sub>3</sub> )(OH)-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
358	CH <sub>3</sub>	-CH(OCH <sub>3</sub> )-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
359	CH <sub>3</sub>	-CH(CH <sub>3</sub> )(OCH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> )	
360	CH <sub>3</sub>	-C(CH <sub>3</sub> )(CF <sub>3</sub> )-(OCH <sub>3</sub> )	

# Tabelle 5

$$\begin{array}{c|c} F & CI & R^1 & R^2 \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\$$

Bsp. Nr.	N(R <sup>1</sup> R <sup>2</sup> )	-C(R <sup>4</sup> R <sup>5</sup> (OR <sup>6</sup> ))	logP
361	#-N-CH <sub>3</sub>	-CH <sub>2</sub> OH	*
362	#-N-CH3	-CH <sub>2</sub> -O-CH <sub>3</sub>	
363	#-NCH <sub>3</sub>	Allyloxymethyl	
364	#-N-CH <sub>3</sub>	-CH <sub>2</sub> -O-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	
365	#-N-CH <sub>3</sub>	#\\O\\CH_3	
366	#-N-CH <sub>3</sub>	HO #	
367	#-N-CH <sub>3</sub>	1-Hydroxyethyl	
368	#-N-CH <sub>3</sub>	HO CH <sub>2</sub> # CH <sub>3</sub>	
369	#-NCH <sub>3</sub>	НО Н	
370	#-N-CH <sub>3</sub>	HO CH <sub>3</sub>	

Bsp. Nr.	N(R <sup>1</sup> R <sup>2</sup> )	-C(R <sup>4</sup> R <sup>5</sup> (OR <sup>6</sup> ))	logP
371	#-N-CH <sub>3</sub>	HO #CF <sub>3</sub>	
372	#-N-CH <sub>3</sub>	-(CH(OH)-CH₂CI	
373	#-N-CH <sub>3</sub>	-CH(OH)-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
374	#-N-CH <sub>3</sub>	-CH(OH)-C(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	
375	#-N-CH <sub>3</sub>	-C(CH <sub>3</sub> )(OH)-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
376	#-N-CH <sub>3</sub>	-CH(OCH <sub>3</sub> )-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
377	#-NCH <sub>3</sub>	-CH(CH <sub>3</sub> )(OCH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> )	
378	#-NCH3	-C(CH <sub>3</sub> )(CF <sub>3</sub> )-(OCH <sub>3</sub> )	
379	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	-CH <sub>2</sub> OH	4.14

Bsp. Nr.	$N(R^1R^2)$	$-C(R^4R^5(OR^6))$	logP
380	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	-CH <sub>2</sub> -O-CH <sub>3</sub>	
381	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	Allyloxymethyl	
382	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	-CH <sub>2</sub> -O-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	
383	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	#\_O\_CH <sub>3</sub>	1
384	H <sub>3</sub> C (R) CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	HO #	
385	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	1-Hydroxyethyl	

Bsp. Nr.	$N(R^1R^2)$	$-C(R^4R^5(OR^6))$	logP
386	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	# CH <sub>3</sub>	
387	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	нон	
388	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	HO # CH <sub>3</sub>	
389	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	HO #CF <sub>3</sub>	
390	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	-(CH(OH)-CH₂Cl	
391	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	-CH(OH)-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	

Bsp. Nr.	$N(R^1R^2)$	$-C(R^4R^5(OR^6))$	logP
392	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	-CH(OH)-C(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	
393	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	-C(CH <sub>3</sub> )(OH)-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
394	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	-CH(OCH <sub>3</sub> )-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
395	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	-CH(CH <sub>3</sub> )(OCH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> )	
396	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	-C(CH <sub>3</sub> )(CF <sub>3</sub> )-(OCH <sub>3</sub> )	
397	H <sub>3</sub> C (R) CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	-CH₂OH	

Bsp. Nr.	$N(R^1R^2)$	$-C(R^4R^5(OR^6))$	logP
398	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> WH	-CH₂-O-CH₃	
399	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> WH	Allyloxymethyl	
400	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> WH	-CH <sub>2</sub> -O-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	
401	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> WH	#\_O\_CH <sub>3</sub>	
402	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	HO #	
403	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> WH	1-Hydroxyethyl	
404	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> # NH	HO CH <sub>2</sub> # CH <sub>3</sub>	

Bsp. Nr.	N(R <sup>1</sup> R <sup>2</sup> )	-C(R <sup>4</sup> R <sup>5</sup> (OR <sup>6</sup> ))	logP
405	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> WH	нон	
406	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> WH	HO CH <sub>3</sub>	
407	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> # NH	HO # CF <sub>3</sub>	
408	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>	-(CH(OH)-CH₂Cl	
409	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> WH	-CH(OH)-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
410	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	-CH(OH)-C(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	
411	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> # NH	-C(CH <sub>3</sub> )(OH)-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	

Bsp. Nr.	$N(R^1R^2)$	$-C(\mathbf{R}^4\mathbf{R}^5(\mathbf{OR}^6))$	logP
412	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub>	-CH(OCH <sub>3</sub> )-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
	#/NH	-	
413	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> # NH	-CH(CH <sub>3</sub> )(OCH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> )	
414	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> WH	-C(CH <sub>3</sub> )(CF <sub>3</sub> )-(OCH <sub>3</sub> )	
415	#_NCF <sub>3</sub>	-CH <sub>2</sub> OH	,
416	#_NCF <sub>3</sub>	-CH <sub>2</sub> -O-CH <sub>3</sub>	Ý
417	#_NCF <sub>3</sub>	Allyloxymethyl	
418	#_NHCF3	-CH <sub>2</sub> -O-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	
419	#\NCF3	#\_O\_CH_3	

Bsp. Nr.	N(R <sup>1</sup> R <sup>2</sup> )	-C(R <sup>4</sup> R <sup>5</sup> (OR <sup>6</sup> ))	logP
420	# CF <sub>3</sub>	HO #	
421	# CF <sub>3</sub>	1-Hydroxyethyl	
422	# CF <sub>3</sub>	# CH <sub>3</sub>	
423	#_NCF3	нон	
424	# CF <sub>3</sub>	HOCH <sub>3</sub>	
425	# CF <sub>3</sub>	HO CF <sub>3</sub>	
426	# CF <sub>3</sub>	-(CH(OH)-CH <sub>2</sub> Cl	
427	#_NCF <sub>3</sub>	-CH(OH)-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
428	#_NCF3	-CH(OH)-C(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	

Bsp. Nr.	N(R <sup>1</sup> R <sup>2</sup> )	-C(R <sup>4</sup> R <sup>5</sup> (OR <sup>6</sup> ))	logP
429	#_CH <sub>3</sub> CF <sub>3</sub>	-C(CH <sub>3</sub> )(OH)-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
430	# CF <sub>3</sub>	-CH(OCH <sub>3</sub> )-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
431	# CF <sub>3</sub>	-CH(CH <sub>3</sub> )(OCH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> )	
432	# CF <sub>3</sub>	-C(CH <sub>3</sub> )(CF <sub>3</sub> )-(OCH <sub>3</sub> )	
433	CH <sub>3</sub>	-CH <sub>2</sub> OH	
434	CH <sub>3</sub>	-CH <sub>2</sub> -O-CH <sub>3</sub>	,
435	CH <sub>3</sub>	Allyloxymethyl	
436	CH <sub>3</sub>	-CH <sub>2</sub> -O-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	

Bsp. Nr.	$N(R^1R^2)$	-C(R4R5(OR6))	logP
437	CH <sub>3</sub>	#\_O\_CH_3	
438	CH <sub>3</sub>	HO #	
439	CH <sub>3</sub>	1-Hydroxyethyl	
440	CH <sub>3</sub>	HO CH <sub>2</sub> # CH <sub>3</sub>	
441	CH <sub>3</sub>	НОН	
442	CH <sub>3</sub>	HO CH <sub>3</sub>	1
	CH <sub>3</sub>	HO # CF <sub>3</sub>	
144	CH <sub>3</sub>	-(CH(OH)-CH <sub>2</sub> Cl	

Bsp. Nr.	N(R <sup>1</sup> R <sup>2</sup> )	-C(R <sup>4</sup> R <sup>5</sup> (OR <sup>6</sup> ))	logP
445	CH <sub>3</sub>	-CH(OH)-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
446	CH <sub>3</sub>	-CH(OH)-C(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	
447	CH <sub>3</sub>	-C(CH <sub>3</sub> )(OH)-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	Ŷ
448	CH <sub>3</sub>	-CH(OCH <sub>3</sub> )-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
449	CH <sub>3</sub>	-CH(CH <sub>3</sub> )(OCH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> )	
450	CH <sub>3</sub>	-C(CH <sub>3</sub> )(CF <sub>3</sub> )-(OCH <sub>3</sub> )	

# <u>Tabelle 6</u>

Bsp. Nr.	$N(R^1R^2)$	-C(R4R5(OR6))	logP
451	#-N-CH3	-CH <sub>2</sub> OH	
452	#-N -CH <sub>3</sub>	-CH <sub>2</sub> -O-CH <sub>3</sub>	
453	#-N_CH <sub>3</sub>	Allyloxymethyl	
154	#-N-CH <sub>3</sub>	-CH <sub>2</sub> -O-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	
55	#-N-CH <sub>3</sub>	#\_O\_CH_3	
56	#-NCH <sub>3</sub>	HO #	
7	#-NCH <sub>3</sub>	1-Hydroxyethyl	
8	#-NCH <sub>3</sub>	HO CH <sub>2</sub> # CH <sub>3</sub>	
	#-N-CH <sub>3</sub>	нон	
	#-NCH <sub>3</sub>	HO # CH <sub>3</sub>	

Bsp. Nr.	N(R <sup>1</sup> R <sup>2</sup> )	-C(R <sup>4</sup> R <sup>5</sup> (OR <sup>6</sup> ))	logP
461	#-N-CH <sub>3</sub>	HO #CF <sub>3</sub>	
462	#-NCH <sub>3</sub>	-(CH(OH)-CH₂Cl	
463	#-N-CH <sub>3</sub>	-CH(OH)-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
464	#-N-CH <sub>3</sub>	-CH(OH)-C(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	
465	#-N-CH <sub>3</sub>	-C(CH <sub>3</sub> )(OH)-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
466	#-N-CH <sub>3</sub>	-CH(OCH <sub>3</sub> )-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
467	#-N-CH <sub>3</sub>	-CH(CH <sub>3</sub> )(OCH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> )	
468	#-NCH3	-C(CH <sub>3</sub> )(CF <sub>3</sub> )-(OCH <sub>3</sub> )	
469	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	-СН₂ОН	4.38

Bsp. Nr.	N(R <sup>1</sup> R <sup>2</sup> )	-C(R <sup>4</sup> R <sup>5</sup> (OR <sup>6</sup> ))	logP
470	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	-CH <sub>2</sub> -O-CH <sub>3</sub>	
471	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	Allyloxymethyl	
472	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	-CH <sub>2</sub> -O-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	
473	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	#\\O\\CH <sub>3</sub>	
474	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	#O #O	
475	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	1-Hydroxyethyl	

WO 2005/056555			PCT/EP2004/01393
Bsp. Nr.	N(R <sup>1</sup> R <sup>2</sup> )	- 98 - -C(R <sup>4</sup> R <sup>5</sup> (OR <sup>6</sup> ))	logP
476	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	# CH <sub>3</sub>	logi
477	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	HO #	
478	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	HO # CH <sub>3</sub>	
479	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	HO #CF <sub>3</sub>	
480	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	-(CH(OH)-CH₂Cl	
481	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	-CH(OH)-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	

Bsp. Nr.	N(R <sup>1</sup> R <sup>2</sup> )	-C(R <sup>4</sup> R <sup>5</sup> (OR <sup>6</sup> ))	logP
482	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	-CH(OH)-C(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	,
483	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	-C(CH <sub>3</sub> )(OH)-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
484	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	-CH(OCH <sub>3</sub> )-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
485	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	-CH(CH <sub>3</sub> )(OCH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> )	
486	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	-C(CH <sub>3</sub> )(CF <sub>3</sub> )-(OCH <sub>3</sub> )	
487	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> WH	-СН₂ОН	

Bsp. Nr.	$N(R^1R^2)$	$-C(R^4R^5(OR^6))$	logP
488	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	-CH <sub>2</sub> -O-CH <sub>3</sub>	
489	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> WH	Allyloxymethyl	
490	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> WH	-CH <sub>2</sub> -O-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	
491	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> WH	#\O\CH3	1
492	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> WH	HO #	
493	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> WH	1-Hydroxyethyl	
494	CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> WH	# CH <sub>3</sub>	

Bsp. Nr.	N(R <sup>1</sup> R <sup>2</sup> )	-C(R4R5(OR6))	logP
495	H <sub>3</sub> C (R) CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	НО	
496	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> WH	HO # CH <sub>3</sub>	
497	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> WH	HO #CF <sub>3</sub>	
498	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> WH	-(CH(OH)-CH₂Cl	
499	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	-CH(OH)-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
500	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> WH	-CH(OH)-C(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	
501	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> WH	-C(CH <sub>3</sub> )(OH)-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	

Bsp. Nr.	N(R <sup>1</sup> R <sup>2</sup> )	-C(R4R5(OR6))	logP
502	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> WH	-CH(OCH <sub>3</sub> )-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
503	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> WH	-CH(CH <sub>3</sub> )(OCH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> )	
504	H <sub>3</sub> C CH <sub>3</sub> WH	-C(CH <sub>3</sub> )(CF <sub>3</sub> )-(OCH <sub>3</sub> )	
505	#_NCF3	-CH <sub>2</sub> OH	
506	# CF <sub>3</sub>	-CH <sub>2</sub> -O-CH <sub>3</sub>	
507	# CF <sub>3</sub>	Allyloxymethyl	
508	#_NH CF <sub>3</sub>	-CH <sub>2</sub> -O-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	
509	#_NCF <sub>3</sub>	#\O\CH <sub>3</sub>	

Bsp. Nr.	$N(R^1R^2)$	-C(R4R5(OR6))	logP
510	#_NCF <sub>3</sub>	HO #	
511	#_NCF <sub>3</sub>	1-Hydroxyethyl	
512	# CF <sub>3</sub>	HO CH <sub>2</sub> # CH <sub>3</sub>	
513	#_NHCF3	нон	
514	#_NCF <sub>3</sub>	HO CH <sub>3</sub>	
515	#_NCF3	HO #CF <sub>3</sub>	
516	#_NCF <sub>3</sub>	-(CH(OH)-CH₂Cl	
517	#_NCF <sub>3</sub>	-CH(OH)-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
518	#_NCF <sub>3</sub>	-CH(OH)-C(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	

Bsp. Nr.	N(R <sup>1</sup> R <sup>2</sup> )	-C(R <sup>4</sup> R <sup>5</sup> (OR <sup>6</sup> ))	logP
519	# CF <sub>3</sub>	-C(CH <sub>3</sub> )(OH)-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
520	#_NHCF3	-CH(OCH <sub>3</sub> )-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
521	# CF <sub>3</sub>	-CH(CH <sub>3</sub> )(OCH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> )	
522	#_NCF3	-C(CH <sub>3</sub> )(CF <sub>3</sub> )-(OCH <sub>3</sub> )	
523	CH <sub>3</sub>	-CH₂OH	
524	CH <sub>3</sub>	-CH <sub>2</sub> -O-CH <sub>3</sub>	
525	CH <sub>3</sub>	Allyloxymethyl	
526	CH <sub>3</sub>	-CH <sub>2</sub> -O-C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	

Bsp. Nr.	$N(R^1R^2)$	-C(R <sup>4</sup> R <sup>5</sup> (OR <sup>6</sup> ))	logP
527	CH <sub>3</sub>	#\_O\CH_3	
528	CH <sub>3</sub>	HO #	
529	CH <sub>3</sub>	1-Hydroxyethyl	
530	CH <sub>3</sub>	HO CH <sub>2</sub> # CH <sub>3</sub>	
531	CH <sub>3</sub>	нон	
532	CH <sub>3</sub>	HOCH <sub>3</sub>	
533	CH <sub>3</sub>	HO #CF <sub>3</sub>	
534	CH <sub>3</sub>	-(CH(OH)-CH₂Cl	

Bsp. Nr.	N(R <sup>1</sup> R <sup>2</sup> )	-C(R <sup>4</sup> R <sup>5</sup> (OR <sup>6</sup> ))	logP
535	CH <sub>3</sub>	-СН(ОН)-СН(СН₃)₂	
536	CH <sub>3</sub>	-CH(OH)-C(CH₃)₃	
537	CH <sub>3</sub>	-C(CH <sub>3</sub> )(OH)-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
538	CH <sub>3</sub>	-CH(OCH <sub>3</sub> )-CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	
539	CH <sub>3</sub>	-CH(CH <sub>3</sub> )(OCH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> )	
540	CH <sub>3</sub>	-C(CH <sub>3</sub> )(CF <sub>3</sub> )-(OCH <sub>3</sub> )	

# Herstellung von Ausgangssubstanzen

# Beispiel 541

### Verfahren (e):

5

.10

In ein Gemisch aus 37,2 mmol 5,7-Dihydroxy-6-(2-chlor-4-fluor-phenyl)-pyrazolo[1,5-a]pyrimidin und 372 mmol Phosphoroxychlorid werden bei 0°C unter Rühren 41 mmol N,N-Dimethylformamid eingetropft. Nach beendeter Zugabe wird zunächst 12 Stunden bei Raumtemperatur gerührt und dann 6 Stunden auf Rückflusstemperatur erhitzt. Dabei werden 37,2 mmol Phosphorpentachlorid portionsweise zugegeben. Nach dem anschließenden Abkühlen auf Raumtemperatur wird das Reaktionsgemisch auf Eiswasser gegeben. Das entstehende Gemisch wird dreimal mit Essigsäureethylester extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden über Natriumsulfat getrocknet und dann durch Zugabe von Cyclohexan auf das doppelte Volumen gebracht. Die Lösung wird über Kieselgel filtriert und dann unter vermindertem Druck eingeengt. Man erhält auf diese Weise 3-Formyl-5,7-dichlor-6-(2-chlor-4-fluor-phenyl)-pyrazolo[1,5-a]-pyrimidin in Form eines Rohproduktes, das ohne zusätzliche Reinigung für die weitere Synthese eingesetzt wird.

Ein Gemisch aus 2,2 mmol 3-Formyl-5,7-dichlor-6-(2-chlor-4-fluor-phenyl)-pyrazolo[1,5-a]pyrimidin und 50 ml Dichlormethan wird bei Raumtemperatur unter Rühren mit 2,4 mmol 4Methyl-piperidin und mit 2,4 mmol Triethylamin versetzt. Das Gemisch wird 15 Stunden bei
Raumtemperatur gerührt und dann auf Wasser gegossen. Die organische Phase wird abgetrennt,
und die wässrige Phase wird dreimal mit Essigsäureethylester extrahiert. Die vereinigten
organischen Phase werden über Natriumsulfat getrocknet und dann unter vermindertem Druck
eingeengt. Der verbleibende Rückstand wird mit Cyclohexan: Essigsäureethylester = 9:1 an
Kieselgel chromatographiert. Man erhält auf diese Weise 3-Formyl-5-chlor-6-(2-chlor-4-fluorphenyl)-7-(4-methyl-piperidino)-pyrazolo[1,5-a]pyrimidin in Form eines gelben Öles, das allmählich kristallisiert.

$$\log P_{(pH=2,3)} = 4,53$$

#### Beispiel 542

#### Verfahren (c):

5

10

15

Eine Lösung von 11 mmol 3-Cyano-5-chlor-6-(2-chlor-4-fluor-phenyl)-7-(3,3-dimethyl-but-2-yl-amino)-pyrazolo[1,5-a]pyrimidin in 150 Dichlormethan wird bei -50°C unter Argonatmosphäre und unter Rühren mit 12,2 mmol Di-isobutyl-aluminiumhydrid (als 1-molare Lösung in Toluol) versetzt. Nach beendeter Zugabe wird zunächst noch 30 Minuten bei -50°C nachgerührt.

Dann wird bei 0°C mit gesättigter, wässriger Ammoniumchlorid-Lösung versetzt und 2 Stunden bei 0°C gerührt. Anschließend wird 1-normale Salzsäure hinzugefügt und dann die organische Phase abgetrennt. Die wässrige Phase wird dreimal mit Dichlormethan extrahiert. Die vereinigten organischen Phase werden nacheinander mit gesättigter, wässriger Natriumhydrogencarbonat-Lösung und mit gesättigter, wässriger Kochsalz-Lösung gewaschen, dann über Natriumsulfat getrocknet und anschließend unter vermindertem Druck eingeengt. Der verbleibende Rückstand wird mit Methyl-tert-butyl-ether: Petrolether = 3:1 an Kieselgel chromatographiert. Man erhält auf diese Weise 6,4 mmol / 58 % der Theorie) an 3-Formyl-5-chlor-6-(2-chlor-4-fluor-phenyl)-7-(3,3-dimethyl-but-2-yl-amino)-pyrazolo[1,5-a]pyrimidin.

log P = 4,43 / 4,47 (Atropisomere)

#### Beispiel 543

Eine Lösung von 5 mmol 3-Cyano-5,7-dichlor-6-(2-chlor-4-fluor-phenyl)-pyrazolo[1,5-a]pyrimidin in 10 ml Acetonitril wird bei Raumtemperatur unter Rühren in ein Gemisch aus 30 ml Acetonitril, 5 mmol Kaliumcarbonat und 5 mmol 4-Methyl-piperidin eingetropft. Das Reaktionsgemisch wird 15 Stunden bei Raumtemperatur gerührt und dann in Wasser eingerührt. Das entstehende Gemisch wird dreimal mit Essigsäureethylester extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden über Natriumsulfat getrocknet und dann unter vermindertem Druck eingeengt. Man erhält auf diese Weise 4,28 mmol (86 % der Theorie) an 3-Cyano-5-chlor-6-(2-chlor-4-fluor-phenyl)-7-(4-methyl-piperidino)-pyrazolo[1,5-a]pyrimidin.

 $\text{Log P}_{(pH=2,3)} = 4.88$ 

### 10 <u>Beispiel 544</u>

5

Die Herstellung der Verbindung der oben angegebenen Formel erfolgt nach der im Beispiel 6 angegebenen Methode.

HPLC: log P = 4.78

## 15 <u>Beispiel 545</u>

Verfahren (h):

20

48 g (0,184 Mol) 2-Chlor-4-fluor-phenylmalonsäuredimethylester werden mit 19,91 g (0,184 Mol) 4-Cyano-5-aminopyrazol und mit 37,55 g (0,203 Mol) Tri-n-butylamin vermischt und 6 Stunden bei 180°C gerührt. Das bei der Reaktion entstehende Methanol wird kontinuierlich abdestilliert. Anschließend wird das Reaktionsgemisch auf Raumtemperatur abgekühlt. Bei 95°C und 1 mbar werden flüchtige Komponenten abdestilliert. Man erhält als Rückstand 6-(2-Chlor-4-fluor-phenyl)-

5,7-dihydroxypyrazolo[1,5-a]pyrimidin-3-carbonitril in Form eines Rohproduktes, das ohne zusätzliche Reinigung für die weitere Synthese verwendet wird.

#### Beispiel 546

## 5 Verfahren (g):

10

Das gemäß Beispiel 8 erhaltene 6-(2-Chlor-4-fluor-phenyl)-5,7-dihydroxy-pyrazolo[1,5-a]pyrimidin-3-carbonitril wird im Rohzustand in 367,3 g (2,395 Mol) Phosphoroxychlorid gelöst. Man gibt bei Raumtemperatur 31,95 g (0,153 Mol) Phosphorpentachlorid in Portionen dazu. Dann kocht man die Mischung 4 Stunden unter Rückfluss. Die flüchtigen Komponenten werden unter vermindertem Druck abdestilliert. Der Rückstand wird mit Dichlormethan versetzt und mit Wasser gewaschen. Die organische Phase wird über Natriumsulfat getrocknet und unter vermindertem Druck eingeengt. Der Rückstand wird mit 3 Teilen Cyclohexan und 1 Teil Essigsäureethylester als Laufmittel an Kieselgel chromatographiert. Man erhält 21 g 95,7 %iges 3-Cyano-5,7-dichlor-6-(2-chlor-4-fluor-phenyl)-pyrazolo[1,5-a]pyrimidin.

15 HPLC: logP = 3.48

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d6, Tetramethylsilan):  $\delta = 7.44$ -7.52 (1H); 7.62-7.66 (1H); 7.71-7.77 (1H); 9.03 (1H) ppm.

- 111 -

#### **Verwendungsbeispiele**

#### Beispiel A

Venturia - Test (Apfel) / protektiv

Lösungsmittel:

24,5 Gewichtsteile Aceton

5

24,5 Gewichtsteile Dimethylacetamid

Emulgator:

1,0 Gewichtsteile Alkyl-Aryl-Polyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff mit den angegebenen Mengen Lösungsmittel und Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

Zur Prüfung auf protektive Wirksamkeit werden junge Pflanzen mit der Wirkstoffzubereitung in der angegebenen Aufwandmenge besprüht. Nach Antrocknen des Spritzbelages werden die Pflanzen mit einer wässrigen Konidiensuspension des Apfelschorferregers Venturia inaequalis inokuliert und verbleiben dann 1 Tag bei ca. 20°C und 100% relativer Luftfeuchtigkeit in einer Inkubationskabine.

Die Pflanzen werden dann im Gewächshaus bei ca. 21°C und einer relativen Luftfeuchtigkeit von ca. 90% aufgestellt.

10 Tage nach der Inokulation erfolgt die Auswertung. Dabei bedeutet 0% ein Wirkungsgrad, der demjenigen der Kontrolle entspricht, während ein Wirkungsgrad von 100% bedeutet, dass kein Befall beobachtet wird.

In diesem Test zeigten die in den Beispielen 1 und 2 aufgeführten erfindungsgemäßen Verbindungen bei einer Aufwandmenge von 100 g/ha einen Wirkungsgrad von über 90 %.

- 112 -

#### Beispiel B

Botrytis - Test (Bohne) / protektiv

Lösungsmittel:

24,5 Gewichtsteile Aceton

24,5 Gewichtsteile Dimethylacetamid

5 Emulgator:

1,0 Gewichtsteile Alkyl-Aryl-Polyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff mit den angegebenen Mengen Lösungsmittel und Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

Zur Prüfung auf protektive Wirksamkeit werden junge Pflanzen mit der Wirkstoffzubereitung in der angegebenen Aufwandmenge besprüht. Nach Antrocknen des Spritzbelages werden auf jedes Blatt 2 kleine mit Botrytis einerea bewachsene Agarstückehen aufgelegt. Die inokulierten Pflanzen werden in einer abgedunkelten Kammer bei ca. 20°C und 100% relativer Luftfeuchtigkeit aufgestellt.

2 Tage nach der Inokulation wird die Größe der Befallsflecken auf den Blättern ausgewertet. Dabei bedeutet 0% ein Wirkungsgrad, der demjenigen der Kontrolle entspricht, während ein Wirkungsgrad von 100% bedeutet, dass kein Befall beobachtet wird.

In diesem Test zeigten die in den Beispielen 1 und 2 aufgeführten erfindungsgemäßen Verbindungen bei einer Aufwandmenge von 500 g/ha einen Wirkungsgrad von über 90 %.

- 113 -

Beispiel C

Podosphaera-Test (Apfel) / protektiv

Lösungsmittel:

24,5 Gewichtsteile Aceton

24,5 Gewichtsteile Dimethylacetamid

5 Emulgator:

1 Gewichtsteil Alkyl-Aryl-Polyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff mit den angegebenen Mengen Lösungsmittel und Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

Zur Prüfung auf protektive Wirksamkeit werden junge Pflanzen mit der Wirkstoffzubereitung in der angegebenen Aufwandmenge besprüht. Nach Antrocknen des Spritzbelages werden die Pflanzen mit einer wässrigen Sporensuspension des Apfelmehltauerregers Podosphaera leucotricha inokuliert. Die Pflanzen werden dann im Gewächshaus bei ca. 23°C und einer relativen Luftfeuchtigkeit von ca. 70% aufgestellt.

15 10 Tage nach der Inokulation erfolgt die Auswertung. Dabei bedeutet 0% ein Wirkungsgrad, der demjenigen der Kontrolle entspricht, während ein Wirkungsgrad von 100% bedeutet, dass kein Befall beobachtet wird.

In diesem Test zeigten die erfindungsgemäßen Stoffe der Beispiele 1 und 2 bei einer Aufwandmenge von 100 g/ha einen Wirkungsgrad von über 90 %.

#### Patentansprüche

#### 1. Pyrazolopyrimidine der Formel

in welcher

5

- $\mathbb{R}^1$ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Alkinyl, gegebenenfalls substituiertes Cycloalkyl oder für gegebenenfalls substituiertes Heterocyclyl steht,
- $\mathbb{R}^2$ für Wasserstoff oder Alkyl, steht, oder

R<sup>1</sup> und R<sup>2</sup> gemeinsam mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, für einen gegebenenfalls substituierten heterocyclischen Ring stehen,

10

 $\mathbb{R}^3$ für Wasserstoff, Halogen, gegebenenfalls substituiertes Alkyl oder gegebenenfalls substituiertes Cycloalkyl steht,

15

 $R^4$ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Cycloalkyl, gegebenenfalls substituiertes Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituiertes Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Alkinyl oder gegebenenfalls substituiertes Benzyl steht,

 $\mathbb{R}^5$ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Cycloalkyl, gegebenenfalls substituiertes Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituiertes Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Alkinyl oder gegebenenfalls substituiertes Benzyl steht,

20

R6 für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Cycloalkyl, gegebenenfalls substituiertes Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituiertes Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Alkinyl oder gegebenenfalls substituiertes Benzyl steht, oder

R<sup>5</sup> und -OR<sup>6</sup> gemeinsam für einen Rest der Formel -O-(CH<sub>2</sub>)-O- stehen, worin

- p für ganze Zahlen von 1 bis 5 steht und
- 1 bis 3 Wasserstoffatome ersetzt sein können durch Methyl, Ethyl, Hydroxy, Methoxy, Ethoxy, Hydroxymethyl, Methoxymethyl oder Ethoxymethyl,
- 5 R<sup>7</sup> für Halogen, CN, gegebenenfalls substituiertes Alkoxy, gegebenenfalls substituiertes Alkylsulfinyl, gegebenenfalls Alkylsulfonyl oder gegebenenfalls substituiertes Alkyl steht und
  - R<sup>8</sup> für gegebenenfalls substituiertes Aryl steht.
  - 2. Pyrazolopyrimidine der Formel (I) gemäß Anspruch 1, wobei

15

20

- 10 R<sup>1</sup> für Alkyl mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen steht, das einfach bis fünffach, gleichartig oder verschieden substituiert sein kann durch Halogen, Cyano, Hydroxy, Alkoxy mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und/oder Cycloalkyl mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen, oder
  - R<sup>1</sup> für Alkenyl mit 2 bis 6 Kohlenstoffatomen steht, das einfach bis dreifach, gleichartig oder verschieden substituiert sein kann durch Halogen, Cyano, Hydroxy, Alkoxy mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und/oder Cycloalkyl mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen, oder
  - R<sup>1</sup> für Alkinyl mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen steht, das einfach bis dreifach, gleichartig oder verschieden substituiert sein kann durch Halogen, Cyano, Alkoxy mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und/oder Cycloalkyl mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen, oder
  - R<sup>1</sup> für Cycloalkyl mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen steht, das einfach bis dreifach, gleichartig oder verschieden substituiert sein kann durch Halogen und/oder Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, oder
  - R<sup>1</sup> für gesättigtes oder ungesättigtes Heterocyclyl mit 5 oder 6 Ringgliedern und 1 bis 3 Heteroatomen, wie Stickstoff, Sauerstoff und/oder Schwefel, steht, wobei das Heterocyclyl einfach oder zweifach substituiert sein kann durch Halogen, Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Cyano, Nitro und/oder Cycloalkyl mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen,
    - R<sup>2</sup> für Wasserstoff oder Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen steht, oder

5

10

15

20

- R¹ und R² gemeinsam mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, für einen gesättigten oder ungesättigten heterocyclischen Ring mit 3 bis 6 Ringgliedern stehen, wobei der Heterocyclus ein weiteres Stickstoff-, Sauerstoff- oder Schwefelatom als Ringglied enthalten kann und wobei der Heterocyclus bis zu dreifach substituiert sein kann durch Fluor, Chlor, Brom, Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und/oder Halogenalkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und 1 bis 9 Fluor- und/oder Chloratomen,
- R<sup>3</sup> für Wasserstoff, Fluor, Chlor, Brom, Iod, Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Halogenalkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und 1 bis 9 Halogenatomen oder für Cycloalkyl mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen steht,
- R<sup>4</sup> für Wasserstoff, Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Halogenalkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen im Alkylteil, Cycloalkyl mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen, Alkoxyalkyl mit 1 oder 2 Kohlenstoffatomen im Alkoxyteil und 1 bis 4 Kohlenstoffatomen im Alkylteil, Alkenyl mit 2 bis 5 Kohlenstoffatomen, Alkinyl mit 2 bis 5 Kohlenstoffatomen oder Benzyl steht,
- R<sup>5</sup> für Wasserstoff, Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Halogenalkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen im Alkylteil, Cycloalkyl mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen, Alkoxyalkyl mit 1 oder 2 Kohlenstoffatomen im Alkoxyteil und 1 bis 4 Kohlenstoffatomen im Alkylteil, Alkenyl mit 2 bis 5 Kohlenstoffatomen, Alkinyl mit 2 bis 5 Kohlenstoffatomen oder Benzyl steht,
- R6 für Wasserstoff, Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Alkoxyalkyl mit 1 oder 2 Kohlenstoffatomen im Alkoxyteil und 1 bis 4 Kohlenstoffatomen im Alkylteil, Alkenyl mit 2 bis 5 Kohlenstoffatomen, Alkinyl mit 2 bis 5 Kohlenstoffatomen oder Benzyl steht, oder
- 25 R<sup>5</sup> und -OR<sup>6</sup> gemeinsam für einen Rest der Formel —O—(CH<sub>2</sub>)<sub>p</sub>—O— stehen,

worin

p für 2, 3 oder 4 steht und

1 oder 2 Wasserstoffatome ersetzt sein können durch Methyl, Ethyl, Hydroxy, Methoxy, Ethoxy, Hydroxymethyl, Methoxymethyl oder Ethoxymethyl,

- 117 -

R<sup>7</sup> für Fluor, Chlor, Brom, CN, Methyl, Alkoxy mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Alkylthio mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, Alkylsulfinyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen oder Alkylsulfonyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen steht, und

R<sup>8</sup> für Phenyl steht, das einfach bis vierfach, gleichartig oder verschieden substituiert sein kann durch Halogen, Cyclo, Nitro, Amino, Hydroxy, Formyl, Carboxy, Carbamoyl, Thiocarbamoyl;

jeweils geradkettiges oder verzweigtes Alkyl, Alkoxy, Alkylthio, Alkylsulfinyl oder Alkylsulfonyl mit jeweils 1 bis 6 Kohlenstoffatomen;

jeweils geradkettiges oder verzweigtes Alkenyl oder Alkenyl mit jeweils 2 bis 6 Kohlenstoffatomen;

jeweils geradkettiges oder verzweigtes Halogenalkyl, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio, Halogenalkylsulfinyl oder Halogenalkylsulfonyl mit jeweils 1 bis 6 Kohlenstoffatomen und 1 bis 13 gleichen oder verschiedenen Halogenatomen;

jeweils geradkettiges oder verzweigtes Halogenalkenyl oder Halogenalkenyloxy mit jeweils 2 bis 6 Kohlenstoffatomen und 1 bis 11 gleichen oder verschiedenen Halogenatomen;

jeweils geradkettiges oder verzweigtes Alkylamino, Dialkylamino, Alkylcarbonyl, Alkylcarbonyloxy, Alkoxycarbonyl, Alkylsulfonyloxy, Hydroximinoalkyl oder Alkoximinoalkyl mit jeweils 1 bis 6 Kohlenstoffatomen in den einzelnen Alkylteilen;

Cycloalkyl mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen,

in 2,3-Position verknüpftes 1,3-Propandiyl, 1,4-Butandiyl, Methylendioxy (-O-CH<sub>2</sub>-O-) oder 1,2-Ethylendioxy (-O-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-O-), wobei diese Reste einfach bis mehrfach, gleichartig oder verschieden substituiert sein können durch Halogen, Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und/oder Halogenalkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und 1 bis 9 gleichen oder verschiedenen Halogenatomen.

- 3. Pyrazolopyrimidine der Formel (I) gemäß Anspruch 1 oder 2, wobei
  - R<sup>1</sup> für einen Rest der Formel

5

10

15

20

wobei # die Anknüpfungsstelle markiert und wobei für diejenigen Reste, die in optisch aktiver Form vorliegen können, jedes der möglichen Stereoisomeren oder auch Gemische davon vorliegen können,

R<sup>2</sup> für Wasserstoff, Methyl, Ethyl oder Propyl steht, oder

R¹ und R² gemeinsam mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, für Pyrrolidinyl, Piperidinyl, Morpholinyl, Thiomorpholinyl, Piperazinyl, 3,6-Dihydro-1(2H)-piperidinyl oder Tetrahydro-1(2H)-pyridazinyl stehen, wobei diese Reste durch 1 bis 3 Fluoratome, 1 bis 3 Methylgruppen und/oder Trifluormethyl substituiert sein können,

oder

R<sup>1</sup> und R<sup>2</sup> gemeinsam mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, für einen Rest der Formel

$$-N \longrightarrow (R'')_m \quad \text{oder} \quad \sqrt{N \choose N}$$

stehen

15

. 5

		R'	für Wasserstoff oder Methyl steht,
		R"	für Methyl, Ethyl, Fluor, Chlor oder Trifluormethyl steht,
		m	für die Zahlen 0, 1, 2 oder 3 steht, wobei R" für gleiche oder verschiedene Reste steht, wenn m für 2 oder 3 steht,
5		R'''	für Methyl, Ethyl, Fluor, Chlor oder Trifluormethyl steht
		und	
		n	für die Zahlen 0, 1, 2 oder 3 steht, wobei R'" für gleiche oder verschiedene Reste steht, wenn n für 2 oder 3 steht,
10	R <sup>3</sup>	Cyclob	sserstoff, Fluor, Chlor, Brom, Iod, Methyl, Ethyl, Isopropyl, Cyclopropyl, utyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Trifluormethyl, 1-Trifluormethyl-2,2,2-ethyl oder Heptafluorisopropyl steht,
	R <sup>4</sup>		sserstoff, Methyl, Ethyl, Propyl, Methoxymethyl, Methoxyethyl, Alkenyl oder 4 Kohlenstoffatomen, Alkinyl mit 3 oder 4 Kohlenstoffatomen oder steht,
15	R <sup>5</sup>		sserstoff, Methyl, Ethyl, Propyl, Methoxymethyl, Methoxyethyl, Alkenyl oder 4 Kohlenstoffatomen, Alkinyl mit 3 oder 4 Kohlenstoffatomen oder steht,
20	R <sup>6</sup>	mit 3 o	sserstoff, Methyl, Ethyl, Propyl, Methoxymethyl, Methoxyethyl, Alkenyl oder 4 Kohlenstoffatomen, Alkinyl mit 3 oder 4 Kohlenstoffatomen oder steht, oder
•	R <sup>5</sup> und	1 oder	emeinsam für einen Rest der Formel —O—CH <sub>2</sub> —CH <sub>2</sub> —O— stehen, worin 2 Wasserstoffatome ersetzt sein können durch Methyl, Ethyl, Hydroxy, xy, Ethoxy, Hydroxymethyl, Methoxymethyl oder Ethoxymethyl,
25	R <sup>7</sup>		or, Chlor, Brom, Methoxy, Ethoxy, Methylthio, Methylsulfinyl oder sulfonyl steht, und
	R <sup>8</sup>		nyl steht, das einfach bis dreifach, gleichartig oder verschieden substituiert nn durch

Fluor, Chlor, Brom, Cyano, Nitro, Formyl, Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl, n-, i-, s-

oder t-Butyl, Allyl, Propargyl, Methoxy, Ethoxy, n- oder i-Propoxy, Methylthio, Ethylthio, n- oder i-Propylthio, Methylsulfinyl, Ethylsulfinyl, Methylsulfonyl, Ethylsulfonyl, Allyloxy, Propargyloxy, Trifluormethyl, Trifluorethyl, Difluormethoxy, Trifluormethoxy, Difluormethoxy, Difluormethylthio, Difluorchlormethylthio, Trifluormethylsulfinyl, Trifluormethylsulfonyl, Trichlorethinyloxy, Trifluorethinyloxy, Chlorallyloxy, Iodpropargyloxy, Methylamino, Ethylamino, n- oder i-Propylamino, Dimethylamino, Diethylamino, Acetyl, Propionyl, Acetyloxy, Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, Hydroximinomethyl, Hydroximinomethyl, Methoximinomethyl, Ethoximinomethyl, Methoximinomethyl, Ethoximinomethyl, Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl oder Cyclohexyl,

in 2,3-Position verknüpftes 1,3-Propandiyl, Methylendioxy (-O-CH<sub>2</sub>-O-) oder 1,2-Ethylendioxy (O-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-O), wobei diese Reste einfach oder mehrfach, gleichartig oder verschieden substituiert sein können durch Fluor, Chlor, Methyl, Ethyl, n-Propyl, i-Propyl und/oder Trifluormethyl.

 Pyrazolopyrimidine der Formel (I) gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3, wobei

R<sup>7</sup> für Fluor, Chlor, Brom, CN, Methyl, Methoxy oder Methylthio steht und

R<sup>8</sup> für 2,4-, 2,5- oder 2,6-disubstituiertes Phenyl, oder 2-substituiertes Phenyl oder für 2,4,6-trisubstituiertes Phenyl steht, wobei die Substituenten gewählt sind aus der Gruppe

Fluor, Chlor, Brom, Cyano, Nitro, Formyl, Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl, n-, i-, s-oder t-Butyl, Allyl, Propargyl, Methoxy, Ethoxy, n- oder i-Propoxy, Methylthio, Ethylthio, n- oder i-Propylthio, Methylsulfinyl, Ethylsulfinyl, Methylsulfonyl, Ethylsulfonyl, Allyloxy, Propargyloxy, Trifluormethyl, Trifluormethyl, Difluormethoxy, Trifluormethoxy, Difluormethylthio, Difluorchlormethylthio, Trifluormethylthio, Trifluormethylsulfinyl, Trifluormethylsulfonyl, Trichlorethinyloxy, Trifluorethinyloxy, Chlorallyloxy, Iodpropargyloxy, Methylamino, Ethylamino, n- oder i-Propylamino, Dimethylamino, Diethylamino, Acetyl, Propionyl, Acetyloxy, Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, Hydroximinomethyl, Hydroximinoethyl, Methoximinomethyl, Ethoximinomethyl, Methoximinoethyl, Ethoximinomethyl, Cyclopentyl, Cyclopentyl, Cyclopentyl, Cyclopentyl, Cyclopentyl, Cyclopentyl,

in 2,3-Position verkniipstes 1,3-Propandiyl, Methylendioxy (-O-CH2-O-) und 1,2-

20

5

10

25

Ethylendioxy (O-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-O), wobei diese Reste einfach oder mehrfach, gleichartig oder verschieden substituiert sein können durch Fluor, Chlor, Methyl, Ethyl, n-Propyl, i-Propyl und/oder Trifluormethyl.

- 5. Verfahren zur Herstellung von Pyrazolopyrimidinen der Formel (I) gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass man
  - a) Pyrazolopyrimidine der Formel

$$R^{1}$$
 $R^{2}$ 
 $R^{8}$ 
 $R^{7}$ 
 $R^{7}$ 
 $R^{4}$ 
 $R^{4}$ 
 $R^{4}$ 
 $R^{1}$ 
 $R^{2}$ 
 $R^{3}$ 
 $R^{4}$ 
 $R^{5}$ 
 $R^{7}$ 
 $R^{7}$ 
 $R^{4}$ 
 $R^{7}$ 
 in welcher

 $\mathbb{R}^1$ ,  $\mathbb{R}^2$ ,  $\mathbb{R}^3$ ,  $\mathbb{R}^4$ ,  $\mathbb{R}^7$  und  $\mathbb{R}^8$  die oben angegebenen Bedeutungen haben,

entweder

 mit Diisobutyl-aluminiumhydrid in Gegenwart von wässriger Ammoniumchlorid-Lösung sowie in Gegenwart eines organischen Verdünnungsmittels umsetzt,

oder mit Natriumborhydrid in Gegenwart eines Verdünnungsmittels umsetzt,

oder

β) mit Grignard-Verbindungen der Formel

$$R^9 - Mg - X$$
 (III)

in welcher

R<sup>9</sup> für Alkyl, Alkoxyalkyl, Alkenyl, Alkinyl oder Benzyl steht und

X für Chlor, Brom oder Iod steht,

15

20

10

in Gegenwart eines Katalysators und in Gegenwart eines Verdünnungsmittels umsetzt,

und gegebenenfalls die nach der Variante ( $\alpha$ ) oder ( $\beta$ ) erhaltenen Pyrazolopyrimidine der Formel

$$R^{1}$$
 $R^{2}$ 
 $R^{8}$ 
 $R^{7}$ 
 $R^{7}$ 
 $R^{4}$ 
 $R^{4}$ 
 $R^{4}$ 
 $R^{4}$ 
 $R^{5}$ 
 $R^{5}$ 
 $R^{5}$ 
 $R^{6}$ 
 $R^{1}$ 
 $R^{1}$ 
 $R^{2}$ 
 $R^{3}$ 
 $R^{4}$ 
 $R^{5}$ 
 $R^{5}$ 

5

in welcher

R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup>, R<sup>5</sup>, R<sup>7</sup> und R<sup>8</sup> die oben angegebenen Bedeutungen haben,

mit Verbindungen der Formel

 $R^{10}-X^{1}$  (IV)

10

in welcher

R<sup>10</sup> für Alkyl, Alkoxyalkyl, Alkenyl, Alkinyl oder Benzyl steht, und

X<sup>1</sup> für Chlor, Brom, Iod oder den Rest R<sup>10</sup>O-SO<sub>2</sub>-O- steht,

gegebenenfalls in Gegenwart einer Base und gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels umsetzt,

15

oder

b) Pyrazolopyrimidine der Formel

5

$$R^{1}$$
 $R^{2}$ 
 $R^{3}$ 
 $R^{7}$ 
 $R^{7}$ 
 $R^{4}$ 
(Ia)

in welcher

 $\mathbb{R}^1, \mathbb{R}^2, \mathbb{R}^3, \mathbb{R}^4, \mathbb{R}^7$  und  $\mathbb{R}^8$  die oben angegebenen Bedeutungen haben,

mit Diolen der Formel

$$HO-(CH_2)_p-O$$
 (V)

in welcher

p für ganze Zahlen von 1 bis 5 steht und

1 bis 3 Wasserstoffatome ersetzt sein können durch Methyl, Ethyl, Hydroxy, Methoxy, Ethoxy, Hydroxymethyl, Methoxymethyl oder Ethoxymethyl,

- in Gegenwart eines Katalysators und gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels umsetzt.
  - 6. Mittel zur Bekämpfung von unerwünschten Mikroorganismen, gekennzeichnet durch einen Gehalt an mindestens einem Pyrazolopyrimidin der Formel (I) gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4 neben Streckmitteln und/oder oberflächenaktiven Stoffen.
- 7. Mittel gemäß Anspruch 6, enthaltend mindestens einen weiteren fungiziden oder insektiziden Wirkstoff.
  - Verwendung von Pyrazolopyrimidinen der Formel (I) gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4 zur Bekämpfung von unerwünschten Mikroorganismen.
- 9. Verfahren zur Bekämpfung von unerwünschten Mikroorganismen, dadurch gekennzeichnet, dass man Pyrazolopyrimidine der Formel (I) gemäß einem oder mehreren der
  Ansprüche 1 bis 4 auf die unerwünschten Mikroorganismen und/oder deren Lebensraum
  ausbringt.

- 124 -

10. Verfahren zur Herstellung von Mitteln zur Bekämpfung von unerwünschten Mikroorganismen, dadurch gekennzeichnet, dass man Pyrazolopyrimidine der Formel (I) gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4 mit Streckmitteln und/oder oberflächenaktiven Stoffen vermischt.



International Application No
PCT/EP2004/013930

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C07D487/04 A01N43/90 //(C07D487/04,239:00,231:00)

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

#### B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)  $IPC\ 7\ CO7D\ A01N$ 

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, CHEM ABS Data

	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		T
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	ne relevant passages	Relevant to claim No.
A	FR 2 794 745 A (AMERICAN CYANA 15 December 2000 (2000-12-15) cited in the application page 24 - page 25; claims 1-10		1-10
A	US 5 965 561 A (PEES ET AL) 12 October 1999 (1999-10-12) the whole document		1-10
A	US 2002/049318 A1 (PEES KLAUS AL) 25 April 2002 (2002-04-25) claim 1; tables A,III		1-10
		<b>-</b> /	
	ner documents are listed in the continuation of box C.	χ Patent family members are listed	ì in annex.
Special ca  A" docume consid  "E" earlier of filling d  "L" docume which citation  "O" docume other i  "P" docume  "P" docume	tegories of cited documents:  and defining the general state of the art which is not lered to be of particular relevance document but published on or after the international late and which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another nor other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or	"T" later document published after the in or priority date and not in conflict wit cited to understand the principle or invention  "X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or canninvolve an inventive step when the cannot be considered to involve an document is combined with one or ments, such combination being obvini the art.  "&" document member of the same pater	ternational filing date in the application but theory underlying the claimed invention of be considered to locument is taken alone claimed invention invention invention the claimed invention inventive step when the increother such docu— ous to a person skilled
P Special ca  "A" docume consid  "E" earlier of filling d  "L" docume which citation  "O" docume other r  "P" docume later th	tegories of cited documents:  ent defining the general state of the art which is not lered to be of particular relevance document but published on or after the international late that which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another nor other special reason (as specified) entering to an oral disclosure, use, exhibition or means ent published prior to the international filing date but	"T" later document published after the in or priority date and not in conflict wit cited to understand the principle or invention  "X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the cannot be considered to involve an document of particular relevance; the cannot be considered to involve an document is combined with one or ments, such combination being obviin the art.	ternational filing date h the application but heory underlying the claimed invention of be considered to locument is taken alone claimed invention invention inventive step when the nore other such docu— ous to a person skilled
Special ca "A" docume consid "E" earlier of filling d "L" docume which citation "O" docume other r "P" docume later th	tegories of cited documents:  and defining the general state of the art which is not lered to be of particular relevance document but published on or after the international late and which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another n or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means ent published prior to the international filing date but aan the priority date claimed	"T" later document published after the in or priority date and not in conflict wit cited to understand the principle or invention  "X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the cannot be considered to involve an document is combined with one or ments, such combination being obvin the art.  "&" document member of the same pater	ternational filing date h the application but heory underlying the claimed invention of be considered to locument is taken alone claimed invention invention inventive step when the nore other such docu— ous to a person skilled



International Application No
PCT/EP2004/013930

		PC1/EP2004/013930		
	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
A	NOVINSON T ET AL: "Synthesis and antifungal properties of certain 7-alkylaminopyrazolo(1,5-a)pyrimidines" JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, AMERICAN CHEMICAL SOCIETY, US, vol. 20, no. 2, 1977, pages 296-299, XP002970049 ISSN: 0022-2623 the whole document	1-10		

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. EP2004/013930

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This inte	rnational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1.	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
ani	though claims 8 and 9 relate to a method for treatment of the human or imal body, the search was carried out on the basis of the alleged effects of compound.
2.	Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Вох П	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This Inte	ernational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
1.	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remark	The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.  No protest accompanied the payment of additional search fees.



Information on patent family members

## International Application No PCT/EP2004/013930

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
FR 2794745	A	15-12-2000	FR JP	2794745 AT 2001019693 A	1 15-12-2000 23-01-2001
US 5965561	A	12-10-1999	US AT DE DE EP JP	5817663 A 221069 T 69714171 D3 69714171 T2 0834513 A2 10152489 A	2 12-12-2002
US 2002049318	A1	25-04-2002	US	2003158190 A	1 21-08-2003

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen
PCT/EP2004/013930

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C07D487/04 A01N43/90 //(C07D487/04,239:00,231:00)

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

#### B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole )  $IPK \ 7 \ CO7D \ A01N$ 

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Na	ame der Datenbank und evtl. verwendete	Suchbegriffe)
EPO-In	ternal, CHEM ABS Data		
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	FR 2 794 745 A (AMERICAN CYANAMID 15. Dezember 2000 (2000-12-15) in der Anmeldung erwähnt Seite 24 - Seite 25; Ansprüche 1-		1–10
А	US 5 965 561 A (PEES ET AL) 12. Oktober 1999 (1999-10-12) das ganze Dokument		1-10
A	US 2002/049318 A1 (PEES KLAUS JUE AL) 25. April 2002 (2002-04-25) Anspruch 1; Tabellen A,III	RGEN ET	1-10
		/	
X Weit	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie	
° Besondere "A" Veröffe aber n "E" älteres Anme "L" Veröffe scheir anden soll oc ausga "O" Veröffe eine E "P" Veröffe	e Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : ntlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, icht als besonders bedeutsam anzusehen ist Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen dedatum veröffentlicht worden ist ntlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- ten zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie führt) ntlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach den oder dem Prioritätsdatum veröffentlich Anmeldung nicht kollidiert, sondern nu Erfindung zugrundeliegenden Prinzips Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bede kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung von besonderer Bede kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung von besonderer Bede kann nicht als auf erfinderischer Tätig werden, wenn die Veröffentlichung mi Veröffentlichungen dieser Kategone in diese Verbindung für einen Fachmanr	nt worden ist und mit der ur zum Verständnis des der ur zum Verständnis des der ut der ihr zugrundeliegenden utung; die beanspruchte Erfindunchung nicht als neu oder auf achtet werden utung; die beanspruchte Erfindunkeit beruhend betrachtet teiner oder mehreren anderen Verbindung gebracht wird und naheliegend ist
Datum des	Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Re	echerchenberichts
8	. April 2005	18/04/2005	
Name und I	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Bevollmächtigter Bediensteter  Goss, I	



Internationales Aktenzeichen
PCT/EP2004/013930

C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN  Kategorie® Bezeichnung der Veröffentlichung, sowelt erforderlich unter Angabe der in Betracht komm  A NOVINSON T ET AL: "Synthesis and	nden Teile Betr. Anspruch Nr.
	nden Teile Betr. Anspruch Nr.
A NOVINSON T ET AL: "Synthesis and	
antifungal properties of certain 7-alkylaminopyrazolo(1,5-a)pyrimidines" JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, AMERICAN CHEMICAL SOCIETY, US, Bd. 20, Nr. 2, 1977, Seiten 296-299, XP002970049 ISSN: 0022-2623 das ganze Dokument	. 1-10

Internationales Aktenzeichen PCT/EP2004/013930

### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Feld II Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1)
Gemäß Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:
1. X Ansprüche Nr. – weil sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich
Obwohl die Ansprüche 8 und 9 sich auf ein Verfahren zur Behandlung des menschlichen/tierischen Körpers beziehen, wurde die Recherche durchgeführt und gründete sich auf die angeführten Wirkungen der Verbindung.
2. Ansprüche Nr. weil sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich
*
3. Ansprüche Nr. weil es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.
Feld III Bemerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 3 auf Blatt 1)
Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält:
1. Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht auf alle recherchlerbaren Ansprüche.
<ol> <li>Da für alle recherchierbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Behörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.</li> </ol>
3. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die Ansprüche Nr.
Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen erfaßt:
Bemerkungen hinsichtlich eines Widerspruchs  Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt.
Die Zahlung zusätzlicher Recherchengebühren erfolgte ohne Widerspruch.



Internationales Aktenzeichen
PCT/EP2004/013930

lm Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie			Datum der Veröffentlichung
FR 2794745	A	15-12-2000	FR JP	2794745 2001019693		15-12-2000 23-01-2001
US 5965561	А	12-10-1999	US AT DE DE EP JP	5817663 221069 69714171 69714171 0834513 10152489	T D1 T2 A2	06-10-1998 15-08-2002 29-08-2002 12-12-2002 08-04-1998 09-06-1998
US 200204931	3 A1	25-04-2002	US	2003158190	A1	21-08-2003